# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公表特許公報(A) (11)特許出願公表番号

特表平11-500618 (43)公表日 平成11年(1999) 1月19日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号		F	I		
C 1 2 N 15/09	ZNA		C 1	2 N 15/00	ZNAA	
A 6 1 K 48/00			A 6	1 K 48/00		
C 1 2 N 1/21			C 1	2 N 1/21		
5/10				5/00	Α	
# (C 1 2 N 1/21						
		客查請求	未請求	予備審查請求 有	(全83頁)	最終頁に続く

審查請求	未請求	予備審查請求	有	(全 83 頁)	最終頁に続く

(21)出願番号	特顧平8-525455	(71)出順人	ローヌーブーラン・ロレ・エス・アー
(86) (22)出願日	平成8年(1996)2月21日		フランス国、エフー92160・アントニー、
(85)翻訳文提出日	平成9年(1997)8月22日		アプニユ・レイモン-アロン、20
(86)国際出願番号	PCT/FR96/00274	(72)発明者	カムロン, ペアトリス
(87)国際公開番号	WO96/26270		フランス国、エフー75005・パリ、リユ・
(87)国際公開日	平成8年(1996)8月29日	1	トウルヌフオール、6
(31)優先権主張番号	95/02117	(72) 発明者	<b>クルゼ、ジョエル</b>
(32) 優先日	1995年2月23日		フランス国、エフー92330・ソー、リユ・
(33) 優先権主張国	フランス (FR)		ミシエルーポワザン、12
		(74)代理人	弁理士 川口 韓雄 (外2名)

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 DNA分子、その製造及び遺伝子治療における使用

## (57) 【要約】

本発明は、栗状形態であり、実質的に1種以上の有用遺 伝子を含むことを特徴とする二本鎖DNA分子に関す る。

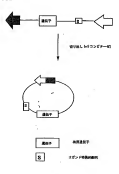


Figure 3

#### 【特許請求の範囲】

- 一環状で超らせん形態であり、
- ・哺乳動物細胞で活性な転写プロモーター及び転写ターミネーターの制御下の有用遺伝子から構成される発現カセットを含んでおり、
- 一複製起点を欠失しており、
- ーマーカー遺伝子を欠失しており、
- 2つの配列間の部位特異的組換えにより生成され、発現カセットの外側に配置 された領域を含む、ことを特徴とする二本籍DNA分子。
- 2. リガンドと特異的に相互作用することが可能な配列を更に含むことを特徴とする請求項1に記載の分子。
- 3. リガンドと特異的に相互作用することが可能な配列が、特定オリゴヌクレオ チドとハイブリダイゼーションにより三重螺旋を形成することが可能な配列であることを特徴とする請求項2に記憶の分子。
- 4. 三重螺旋を形成することが可能な配列が5~30塩基対を含むことを特徴とする請求項3に記載の分子。
- 5. 三重螺旋を形成することが可能な配列がホモブリンーホモビリミジン配列であることを特徴とする請求項3又は4に記載の分子。
- 6. 2つの<u>a t t</u>結合配列間もしくはトランスポゾンのレゾルベースの2つの認 識配列間の部位特異的組換えにより生成される配列又はRK2のparAを含む ことを特徴とする請求項1に記載の分子。
- 7. マルチマーを分解することが可能な R K 2 の遺伝子底 par に由来する mr s 配列を更に含むことを特徴とする請求項 1 か 6 6 のいずれか 一項に記載の分子
- 8. 有用遺伝子が治療、ワクチン、農学又は骶医学用物質をコードする核酸であることを特徴とする請求項1から7のいずれか一項に記載の分子。
- 9. 部位特異的組換えによりプラスミド又は染色体から切り出すことにより得られることを特徴とする請求項1から8のいずれか一項に記載の分子。
- 10. 哺乳動物細胞で活性な転写プロモーター及び転写ターミネーターの制御下

の有用遺伝子から構成され、順方向に配置された部位特異的組換えを可能にする 2つの配列によってフラン

キングされた発現カセットを含む組換えDNA。

- 11. a)複製起点及び場合によりマーカー遺伝子と、
- b) 順方向に配置された部位特異的組換えを可能にする2つの配列と、
- c)前記配列り)の間に配置され、哺乳動物細胞で活性を転写プロモーター及び 転写ターミネーターの制御下の有用遺伝子から構成される発現カセットを含む複 製プラスミドであることを特徴とする請求項13に配載の組換えDNA。
- 12. 総位特異的組換えを可能にする配列が、リコンピナーゼの存在下で特異的 組換えが可能な配列であることを特徴とする請求項10又は11に記載の組換え DNA。
- 13. リコンビナーゼがよファージのインテグラーゼのファミリー及びトランス ボゾンTn3のレゾルベースのファミリーから選択されることを特徴とする請求 項12に記載の糾垮えDNA。
- 14. 部位特異的組換えを可能にする配列がパクテリオファージから誘導される ことを特徴とする請求項10から13のいずれか一項に配戴の組換えDNA。
- 15. 部位特異的組換えを可能にする配列がパクテリオファー

ジの結合配列 $_{f a \ l \ t}$ 又は誘導配列から構成されることを特徴とする請求項 $_{f 1 \ d \ t}$  記載の組換 $_{f a \ t}$   $_{f b \ t}$   $_{f c \ t}$   $_{f c \ t}$   $_{f c \ t}$ 

- 16. 部位特異的組換えを可能にする配列がパクテリオファージ入、P22、Φ 80、P1、HP1又はプラスミドpSAM2もしくは2の結合配列又は誘導配 列から楊成されることを特徴とする請求項15に記載の創換えDNA。
- 17. 部位特異的組換えを可能にする配列が配列番号1、2、6、7、8、9、 10、11、12、13又は14の配列の全部又は一部を含むことを特徴とする 請求項16に記載の組換えDNA。
- 18. (a)複製起点及び場合によりマーカー遺伝子と、
- (b) 順方向に配置されたファージλ、P22、Φ80、P1、HP1又はプラ

- スミドpSAM2もしくは2から選択されるパクテリオファージのat tP及び at tB配列と、
- (c) 前記配列間に配置され、哺乳動物細胞で活性な転写プロモーター及び転写 ターミネーターの制御下の有用遺伝子から構成される発現カセットを含むことを 特徴とするプラスミド。
- 19. 部位特異的組換えを可能にする配列が λパクテリオファージの結合配列か 5構成されることを特徴とする請求項 18に

#### 記載のプラスミド。

- 20. 館位特異的組換えを可能にする配列がパクテリオファージP1から誘導されることを特徴とする請求項14に記載の組換えDNA。
- 21. (a) 細菌複製起点及び場合によりマーカー遺伝子と、
- (b) 順方向に配置されたパクテリオファージの逆方向反復配列 (<u>lox</u>P領域)
- (c) 前記配列(b) の関に配置され、哺乳動物細胞で活性な転写プロモーター 及び転写ターミネーターの制御下の有用遺伝子から構成される発現カセットを含 むことを特徴とするプラスミド。
- 22. 部位特異的組換えを可能にする配列がトランスポゾンから誘導されること を特徴とする請求項10から13のいずれか一項に記載の組換えDNA。
- 23. 部位特異的組換えを可能にする配列がトランスポゾンT n3、T n21も しくはT n522のリゾルベースの認識配列又は誘導配列から構成されることを 特徴とする請求項22に記載の組換えDNA。
- 2.4. 部位特異的組換えを可能にする配列が配列番号1.5の配

列の全部又は一部を含むことを特徴とする請求項23に記載の組換えDNA。

- 25. 部位特異的組換えを可能にする配列がプラスミドRP4の<u>par</u>領域から 誘導されることを特徴とする請求項10から13のいずれか一項に記載の組換え DNA。
- 26. リガンドと特異的に相互作用することが可能な配列を更に含むことを特徴

とする請求項10から25のいずれか一項に記載の組換えDNA。

- 27. (a) 複製起点及び場合によりマーカー遺伝子と、
- (b)順方向に配置された部位特異的組換えを可能にする2つの配列と、
- (c) 前記配列b) の間に配置された1種以上の有用遺伝子及びリガンドと特異 的に相互作用することが可能な配列を含むことを特徴とするプラスミド。
- 28. (a) 複製起点及び場合によりマーカー遺伝子と、
- (b)順方向に配置された部位特異的組換えを可能にする2つの配列と、
- (c) 前記配列 b) の間に配置された1種以上の有用遺伝子及びマルチマーを分解することが可能なRK2の遺伝子座par

に由来するmrs配列を含むことを特徴とするプラスミド。

- 29. (a) 複製起点及び場合によりマーカー遺伝子と、
- (b) 順方向に配置された部位特異的組換えを可能にする2つの配列と、
- (c) 前記配列 b) の際に配置された 1種以上の有用遺伝子、マルチマーを分解 することが可能なRK2の遺伝子座parに由来するmrs配列及びリガンドと 特異的に相互作用することが可能な配列を含むことを特徴とするプラスミド。
- 30. (a) 複製起点及び場合によりマーカー遺伝子と、
- (b) 順方向に配置されたインテグラーゼ依存性部位特異的組換えを可能にする 2つの配列及び核2つの配列の隣に同様に順方向に配置されたレゾルベース依存 性部位特異的組換えを可能にする2つの配列と、
- (c) 前記配列b) の間に配置された1種以上の有用遺伝子及び場合によりリガンドと特異的に相互作用することが可能な配列を含むことを特徴とするプラスミド。
- 31. リガンドと特異的に相互作用することが可能な配列が請求項2から5のいずれか一項に記載の配列であることを特徴とする請求項27、29及び30のいずれか一項に記載のブラス

₹F.

32. 請求項14、27、29及び30のいずれか一項に記載のプラスミドを含

お組織え細胞\_

- 33.請求項10に記載の組換えDNAの1個以上のコピーをそのゲノムに挿入した組換え細胞。
- 34. 細菌であることを特徴とする請求項32又は33に記載の組換え細胞。
- 35. 真核細胞であることを特徴とする請求項32又は33に記載の組換え細胞
- 36. 大臈歯D1210HPであることを特徴とする請求項34に記載の組換え 細胞。
- 37. 請求項1から9のいずれか一項に記載の少なくとも1種のDNA分子を含む医薬組成物。
- 38. 請求項10に配収の組換えDNAを含む宿主機配換強物を、部位特別的組 換えをインビボ誘導することが可能なリコンピナーゼと接触させることを特徴と する請求項1から9のいずれか一項に配慮のDNA分子の製造方法。
- 39. 宿主細胞培養物が請求項32に記載の細胞の培養物であることを特徴とする請求項38に記憶の方法。
- 40. 宿主細胞培養物が請求項33に記載の細胞の培養物であることを特徴とする請求項38に記載の方法。
- 41. リコンピナーゼとの接触が、前記リコンピナーゼの遺伝子を含むプラスミ ド又はファージを培養細胞にトランスフェクト又は感染させることにより実施さ れることを特徴とする請求項38から40のいずれか一項に記載の方法。
- 42. リコンピナーゼとの接触が、箭主無限中に存在する前記リコンピナーゼを コードする遺伝子の発現を誘導することにより実施されることを特徴とする請求 項38から40のいずれか一項に記載の方法。
- 43. 衛主網胞が温度調節下に発現されるリコンピナーゼの遺伝子をそのゲノム に組み込んでおり、その培養物を誘導温度で培養することによりリコンピナーゼ と接触させることを特徴とする請求項42に記載の方法。
- 4 4. 使用する宿主細胞が前記リコンピナーゼの遺伝子を含む溶原ファージをそのゲノムに組み込んでいることを特徴とする請求項43に記載の方法。

45. 部位特異的組換えをインビトロ誘導することが可能なリコンビナーゼと請求項11に記載のプラスミド調製物を接触さ

せることを特徴とする請求項1から9のいずれか一項に記載のDNA分子の製造 方法。

46. ミニサークルの付加的精製段階を含むことを特徴とする請求項37又は4 5に記載の方法。

47. ミニサークルを含有する溶液を、場合により支持体にグラフトした特異的 リガンドと接触させる段階を含むことを特徴とする請求項46に記載の方法。

48. ミニサークルを合有する溶液を、場合により支持体にグラフトし、ミニサ ークル中に存在する特定配列とハイブリダイゼーションにより三重螺旋を形成す ることが可能なオリゴヌクレオチドと接触させることを特徴とする請求項47に 記載の方法。

#### 【発明の詳細な説明】

### DNA分子、その製造及び遺伝子治療における使用

遺伝子治療は患部細製又は器官に遺伝情報を導入することにより欠陥又は異常を治療する方法である。この情報は器官から抽出した細胞にインビトロ導入後に生物に再導入してもよい。 DNAは高分子量食電荷分子であるため、天然にはリン階質細胞膜を通過し難い。そこで、遺伝子導入を可能にするために穏々のベクターが使用されており、ウイルスベクターと、天然又は合成の化学及び/又は生化学ベクターに分けられる。ウイルスベクター (レトロウイルス、アデノウイルス、アデノ随伴ウイルス等) は特に膜通過には非常に有効であるが、病原性、組換え、複製、免疫原性等のいくつかの危険がある。化学及び/又は生化学ベクターはこれらの危険を避けることができる (詳細についてはBehr,1993,CottenとWagner,1993参照)。このようなベクターの1例は、DNAと共に沈殿を形成することにより作用するカチオン (リン酸カルシウム、DBAEデキストラン等) であり、このような沈殿は細胞により「貧食」されると考えられる。DNAを取り込み、形質

限と融合するリポソームでもよい。合成遺伝子等入ベクターは一般にDNAと結合して表面に正電荷をもつ粒子を形成するカチオン脂質又はポリマーである。これらの粒子は細點膜の負電荷と相互作用した後、細距膜を濾過することができる。このようなベクターの例としては、ジオクタデシルアミドグリシルスベルミン(DOGS, Transfectam (登録高標))又はN-[1-(2、3-ジオレイルオキシ)プロビル]ーN,N,Nートリメチルアンモニウムクロライド(DOTMA,Lipofectin (登録高標))を挙げることができる。DNAを濃縮し、リガンドと結合したポリカチオン部分から構成されるキメラタンパク質も開発されており、前記リガンドは膜レセプターに結合してエンドサイトーシスにより細胞内に複合体を運搬する。このように、導入した遺伝デのインビボ生体利用性を改善するために組織又は所定の細胞集団を「ターゲティング」することが理論的には可能である。

しかし、化学及び/又は生化学ベクター又は裸のDNAを使用すると、楽理学 的純度のDNAが多量に産生される可能性がある。実際に、これらの選伝子治療 技術では返薬は同一DNAにより構成されるので、ヒト治療用に適した性質をも つ適量の

## DNAを製造できることが不可欠である。

選伝子治療で現在使用されているプラスミドは、(1) 複製起点と、(1 1) 抗生物質(カナマイシン、アンビシリン等) 耐性遺伝子等のマーカー遺伝子と、 (1 1 1) その発現に必要な配列(エンハンサー、プロモーター、ポリアデニル 化配列等)をもつ1種以上のトランスジーンをもつ。しかし、(Nabelf, 1992に配載されているようなメラノーマの治療等の臨床試験レベル又は実験 レベルで) 遺伝子治療に現在使用されているこれらのプラスミドは、特に生体内 伝播に関連するいくつかの欠点がある。例えば、この伝播の結果、生体中に存在 するコンピテント細菌はこのプラスミドを低頻度でしか受客できない。そのため、インビボ遺伝子治療でDNAが患者の生体内で伝播してこの患者に感染する相 菌又は共生フロラの細菌と接触する可能性は一層高くなる。プラスミドの受容相 歯が大腸歯等の腸内細菌である場合には、このプラスミドは複製することができ る。その結果、治療遺伝子の伝播が生じる。遺伝子治療で使用される治療遺伝子 が例えばリンホカイン、成長因子、抗腫瘍遺伝子、又は宿主に欠損しているため にその遺伝子欠陥を治療することが可能な機能をもつタンパク質をコードし得る

限り、これらの遺伝子の一部の伝播は(例えば病原細菌がヒト成長因子の遺伝子 を獲得するような場合に)予測不能な気掛かりな結果を生じる恐れがある。更に 、非ウイルス遺伝子治療で使用されているプラスミドは抗生物質(アンピシリン 、カナマイシン等) 配性マーカーももつ。 従って、プラスミドの耐性遺伝子を選 択する抗生物質と同一ファミリーの抗生物質を使用する全抗生剤療法は該当プラ スミドを選択することになるので、このようなプラスミドを獲得する經濟は明ら かに優先的に選択される。因に、アンピシリンは世界で最も広く使用されている 抗生物質ファミリーであるβーラクタムに解する。 従って、治療遺伝子と耐性遺 伝子の伝播を最大限に制限するように努めることが必要である。更に、プラスミ ドがプラスミドのベクター部分に対応する遺伝子 (複製に必要な機能、耐性遺伝 子)をもつ場合には、これらの遺伝子がトランスフェクトした細胞で発現される 危険もある。実際に、プラスミド上の宿主の発現シグナルに起因する除去不能な 転写バックグラウンドが存在する。外来タンパク質は終在的に免疫原性であり、 従って、トランスフェクトした細胞の免疫系により攻撃されるので、その発現は 所定数の遺伝子治療で全く有害である。

従って、治療用に適した遺伝子純度をもつ医薬DNA分子を入手できることが 特に重要である。これらのDNA分子を医薬用途に適した量で製造可能な方法を 実現できることも特に重要である。本発明はこれらの問題を解決する。

実際に、本発明は遺伝子治療で利用可能であり、非常に改善された遺伝子純度 と高い生体利用性をもつDNA分子に関する。本発明はこれらの分子の製造及び 精製に参に右めな方法にも関する。

本発明は特に、遺伝子治療で利用可能であり、任意の非治療領域を実質的に欠 失するDNA分子の開発にある。本発明によるDNA分子は環状構造で小サイズ の超らせん状であることからミニサーケルとも呼ばれ、多数の利点がある。

本発明によるDNA分子はまず第1に、(1)治療遺伝子の無制物な過剰発現 を誘導し得る複製及び伝播(dissentration)、(2)耐性遺伝子の伝播及び発 現、(3)プラスミドの非治療部分に存在する潜在的に免疫原性及び/又は炎症 性の遺伝子の発現等のプラスミドの伝播に結びつけられる危険を回避できる。本 発明によるDNA分子に含まれる遺伝情報は(複製起点や、抗生物質耐性遺伝子 等を含まず)実際上が婚遺伝子とその発用

調節シグナルに実質的に限られる。これらの分子(従ってこれらの分子に含まれ る遺伝情報)が強生物移入され、安定に維持される可能性はほぼゼロである。

更に、本発明によるDNA分子はサイズが小さいため、潜在的に良好なインビ ボ生体利用性をもつ。特に、改善された細胞侵入および細胞分布の能力をもつ。 因に、組織内の拡散係数は分子盤に反比例すると認められている(Jain, 1 987)。また、無胞レベルでは高分子量分子は細胞膜を逃過しにくい。更に、 高分子量はブラスミドの発現に不可欠な核への移動にも適さず、核膜孔は核拡散 に寸法制限を加える(Landfordら、1986)。本発明によるブラスミ ドは非治療部分 (特に複製起点と耐性遺伝子) を欠失するため、DNA分子のサ イズを低減することもできる。例えば複製起点と耐性マーカー (ベクター部分) が3kb、トランスジーンとその発現に必要な配列が3kbとするならば、この 低減は2分の1と予想することができる。(1)分子量と(11)負電荷のこの 低下により、本発明の分子は改善された拡散能と組織、細胞及び核生体利用性を もつ。

従って、本発明の第1の目的は、環状であり、本質的に1種以上の有用遺伝子 を含むことを特徴とする2本額DNA分子に

ある。上述のように、本発明の分子は非治療領域、特に複製起点及び/又はマー カー遺伝子を実質的に欠失する。更に、本発明の分子は超5せん状であるという 利点がある。

本発明は、これらの治療用DNA分子の製造に特に有効な方法、構築物及び特 定無酸宿主の開発にもある。より詳細には、本発明による方法は部位特異的組換 えによりプラスミド又は染色体から切り出すことにより上配油療用DNA分子を 製造することを特徴とする。本発明による方法は、プラスミドの予鑑精製段階が 不要であり、非常に特異的であり、特別に有効であり、DNA生産量が低下せず 、非常に高い遺伝子純度と高い生体利用性の治療用分子が直接得られるという点 で特に有利である。この方法は実際に、主に有用遺伝子と、発現が所望される細 脱、組織、臓器、器官又は完全生物で前記遺伝子の発現を可能にする誤踪配列を 含む環状 NNA分子(ミニサークル)を生成する。更に、その後、これらの分子 を他用技術により類刺してもよい。

総位特異的組換えは、配列間の部位特異的組換えを引き起こす種々の系により 実施することができる。より好ましくは、本発明の方法における部位特異的組換 えは、一般にリコンピナーゼと呼ばれる特定タンパク質の存在下で相互に組換え 可能な 2 種の特定配列により得られる。このため、本発明によるDNA分子は一般にこの 部位特異的組換えにより生じる配列も含む。本発明の範囲内で使用される組換え を可能にする配列は一般に5~100塩基対、より好ましくは50塩基対未満を 含む。

部位特異的組換えはインビボ (即ち宿主細胞内) で実施してもインビトロ (即 ちプラスミド調製物上) で実施してもよい。

この点で、本発明は上配治療用 DN A分子の製造に適した特定遺伝子構築物も 提供する。これらの遺伝子構築物即ら本発明による組換え DN A は特に、順方向 に配置された部位特異的組換えを可能にする 2つの配列によってフランキングさ れた1種以上の有用遺伝子を含む。順方向位置とは、2つの配列が本発明による 組換え DN A 内で同一の5' -3' 極性に従うことを意味する。本発明の遺伝子 構築物は主に上記要素から構成される 2 本鎖 DN A フラグメント (カセット) で あり得る。これらのカセットはこれらの要素をそのゲノムに組み込んだ細胞宿主 の構築に利用できる(図1)。本発明の遺伝子構築物はブラスミドでもよく、即 ち所与の宿主細胞で複製することができ、順方向に配置された部位特異的組換え を可能にする 2つの配列によってフランキングされた1種以上の有用遺伝子を含 む任意の

直鎖又は環状DNA分子でもよい。これらのプラスミドはより具体的には、ベクター (例えばクローニング及び/又は発現ベクター)、ファージ、ウイルス等であり得る。本発明のこれらのプラスミドは、プラスミドの複製とその後のミニサークルの切り出しによってミニサークルを製造する目的で任意のコンピテント細形将キを形質転換させるために利用することができる (例2)。

この点で、本発明の別の目的は順方向に配置された部位特異的組換えを可能に する 2 つの配列によってフランキングされた 1 種以上の目的遺伝子を含む組換え D N A にある。

本発明による組換えDNAは好ましくは少なくとも

- a) 複製起点及び場合によりマーカー遺伝子と、
- b) 順方向に配置された部位特異的組織えを可能にする2つの配列と、

c) 前記配列b) の間に配置された 1 種以上の有用遺伝子と、を含むプラスミドである。

本発明による遺伝子構築物に存在する特定組換え系は、種々の起源のものでよい。特に、使用する特定配列及びリコンピナーゼは、種々の構造クラスに属する ものを利用でき、特にパクテリオファージλのインテグラーゼのファミリー又は トランス

ポゾンT n 3のリゾルベースのファミリーに属するものを利用できる。

バクテリオファージλのインテグラーゼのファミリーに腐するリコンピナーゼ
のうちでは、特にファージλ(Landyら、Science 197 (197
7) 1147)、P22及びゆ80 (Leong5, J. Biol. Chem.
260 (1985) 4468)のインテグラーゼ、Haemophilus i
nfluenzaeのHP1 (Hauser5, J. Biol. Chem. 26
7 (1992) 6859)、ファージP1のインテグラーゼCre、プラスミド
pSAM2のインテグラーゼ(EP350341)、又はプラスミド2μのリコ
ンピナーゼFLPを挙げることができる。本発明によるDNA分子がパクテリオ
ファージλのインテグラーゼのファミリーの部位特異系を介して組換えにより製造される場合には、本発明によるDNA分子は一般に、対応するパクテリオファ
ージ又はプラスミドの2つの結合配列。1、「間の組換えにより生じる配列も含む

トランスポゾンT n 3のファミリーに属するリコンピナーゼのうちでは、特に トランスポゾンT n 3もしくはトランスポゾ

ンTn 21及びTn 522のリゾルベース(Starkち,1992)、パクテ リオファージmuのインベルターゼGin又はプラスミドのリゾルベース、例え ばRP4の<u>par</u>フラグメントのリゾルベース(Aberょち,Mol、Mic robio1.12(1994)131)を挙げることができる。本発明による DNA分子がトランスポゾンTngのファミリーの部位特異系を介して制摂えに より製造される場合には、本発明によるDNA分子は一般に、該当するトランス ポゾンのリゾルベースの2つの認識配列間の組換えにより生じる配列も含む。

特定態様によると、本発明の遺伝子構築物において、部位特異的組換えを可能 にする配別はパクテリオファージから誘導される。より好ましくは、このような 配別はパクテリオファージの結合配列 (attP及びattB配列) 又は誘導配 列である。これらの配別は、インテグラーゼと呼ばれるリコンピナーゼの存在下 で相互に特異的に組換え可能である。誘導配列なる用語は、パクテリオファージ の結合配列の改変により得られ、適当なリコンピナーゼの存在下で特異的組換え 能力を維持する配列を意味する。そのような配列は、例えば、該結合配列の短縮 フラグメントでもよいし、逆に他の配列(制限部位等)を付加し

て伸長したフラグメントでもよい。更には、突然変異、特に点突然変異により得 られる変異体でもよい。本発明によると、パクテリオファージ又はプラスミドの <u>attP</u>及び<u>attB</u>配列とは、該パクテリオファージ又はプラスミドに特異的 な組換え系の配列のことであり、即ち<u>attP</u>配列は前記ファージ又はプラスミ ドに存在する配列であり、attBは対応する染色体配列である。

好ましい例として、特にファージλ、P22、Φ80、P1、<u>Haemoph</u>
<u>i lus influenzae</u>のHP1又はプラスミドpSAM2もしくは2
μの結合配列を挙げることができる。これらの配列は配列番号1、2、6、7、8、9、10、11、12、13及び14の配列の全部又は一部かち選択すると
有利である。これらの配列は特に、これらのファージの結合配列の中心相同領域を含む。

この点で、本発明による好ましいプラスミドは、

- (a)細菌複製起点及び場合によりマーカー遺伝子と、
- (b) ファージλ、P22、Φ80、HP1、P1又はプラスミドpSAM2も しくは2µから選択されるパクテリオファージの<u>attP及びattB配列又は</u> 誘導配列と
- (c) 前記配列b) の間に配置された1種以上の有用遺伝子を

要に本発明の特定態態によると、部位特別的組換えを可能にする配列はファージP1の10xP(概域から誘導される。この領域は、Creと呼ばれるタンパク質の存在下で相互に特異的に組換え可能な2つの逆方向反復起列から主に構成される(Sternbergら、J. Mol. Biol. 150(1971)467)。従って、特定変形例によると本発明は、(a) 細菌複製起点及び場合によりマーカー遺伝子と、(b) パクテリオファージP1の逆方向反復配列(10xP)領域)と、(c) 前記配列b) の間に配置された1種以上の有用遺伝子を含むプラスミドに関する。

別の特定態様によると、本発明の遺伝子構築物において、部位特異的組換えを可能にする配列はトランスポソンから誘導される。より好ましくは、このような配列はトランスポソンのリゾルベースの認識配列又は誘導配列である。好ましい例としては、トランスポゾンTn3、Tn21及びTn522の認識配列を特に挙げることができる。好ましい例としては、配列番号15の配列又はその誘導体を挙げることができる。好ましい例としては、配列番号15の配列又はその誘導体を挙げることができる(Sherrat, P. 163-184, Mobile DNA, D. BergとM. Howe編, American Society for Microbiology, Washington D. C. 1989 t。参照のこと)。

特に有利な別の変形例によると、本発明のプラスミドはマルチマーの分解配列 も含む。このような配列は、好ましくはプラスミドRK20mrs (マルチマー 分解系) 配列である。より好ましくは、本港明は、

- (a) 細菌複製起点及び場合によりマーカー遺伝子と、
- (b) ファージλ、P22、Φ80、HP1、P1又はプラスミドpSAM2も

しくは  $2 \mu$ から選択されるパクテリオファージの順方向 a t t P及び a t t B紀 列又は誘連配列と、

(c) 前記配列 b) の間に配置された 1 種以上の有用遺伝子及びプラスミド R K 2のmrs 配列を含むプラスミドに関する。

この態機は特に有利である。因にプラスミド p X L 2 6 4 9 X は p X L 2 6 5 0 をインビボでパクテリオファージのインテグラーゼの存在下におくと、配列が 組換えられ、ミニサークルとミニプラスミドのみならず、ミニサークル又はミニプラスミドのマルチマー又はトポロジー形態も生成される。ミニサークルの生産 を増加し、その頼製を容易にするためには、これらの形態の徹度を低下できることが特に有利である。

プラスミドのマルチマー形態は当業者に公知である。例えばColElの<u>ce</u> エフラグメント(Summers 5, 1984 Cell 36 pl097) 又はRK2の遺伝子座<u>par</u>のmrs部位(L. Ebert 1994 Mol . Microbiol. 2 pl31)はプラスミドのマルチマーの分解が可能 であり、プラスミドの安定性の増加を助長する。但し、<u>ce</u>r部位での分解には 大鵬菌のゲノムによりコードされる4種のタンパク質が必要であるが(Coll oms 5, 1990 J. Bacteriol. 172 p6973)、mrs 節位での分解にはRK2の遺伝子座parにマッピングされる遺

伝子  $\underline{p}$  a  $\underline{r}$   $\underline{A}$  をコードするタンパク質  $\underline{P}$  a  $\underline{r}$  A しか必要としない。このため、 $\underline{p}$  a  $\underline{r}$   $\underline{A}$  と $\underline{n}$  r  $\underline{A}$  と $\underline{n}$  r  $\underline{A}$  と思われる。例えば、 $\underline{m}$  r  $\underline{r}$  R  $\underline{n}$  アージの  $\underline{a}$  r  $\underline{1}$  B  $\underline{B}$  び  $\underline{a}$  r  $\underline{1}$  P  $\underline{R}$  列間 に配置すると、遺伝子  $\underline{p}$  a r  $\underline{A}$  をその固有のプロモーター又は誘導プロモーターからトランス又はシス発現させることができる。この点で、本発明の特定プラスミドは、

- (a) 細菌複製記点及び場合によりマーカー遺伝子と、
- (b) ファージλ、P22、Φ80、HP1、P1又はブラスミドpSAM2もしくは2μから選択されるパクテリオファージの順方向attP及びattB配

列又は誘導配列と、

- (c) 前記配列b) の間に配置された1種以上の有用遺伝子及びプラスミドRK 2のmrs配列と、
- (d) プラスミドRK2の遺伝子parAを含む。

このようなプラスミドの1例は特に実施例に記載するプラスミドpXし296 0である。このようなプラスミドを利用して固有のモノマー形態のミニサークル を生産することができる。

別の有利な変形例によると、本発明のプラスミドは異なるファミリーの2組の 部位特異的組換え配列を含む。このような配

列は、第1組のインテグラーゼ依存性配列と、第2組のparA依存性配列が有利である。2組の配列を使用すると、最初の部位特異的組換えが不完全である場合にミニサークルの生産収率を増加することができる。因にプラスミドpXL2650又はpXL2960をインビボでパクテリオファージのインテグラーゼの存在下におくと、配列が組換えられ、ミニプラスミドとミニサークルが生産されるが、この反応は完全ではない(初期プラスミドの5~10%が残存し得る)。
λファージのatL配列の各々の近傍にRK2のmrs配列を導入すると、ミニサークルの生産を増加することができる。例えば入ファージのインテグラーゼの誘導と「nt依存性組換え後、非組換え分子はRK2のタンパク質ParAの誘導と「nt依存性組換え後に非組換え分子はスファージのインテグラーゼの調節下にmrs部位で組換え可能になる。他方、タンパク質ParAの誘導とParA依存性組換え後に非組換え分子は入ファージのインテグラーゼの調節下にattぽ位で組換え可能になる。後って、このような構築物はミニサークルとごく少量の非組換え分子を生産することができる。atL配列とmrs配列は共に順方向であり、int及びparAと選に子は同一誘導プロモーター又は2つの誘導プロモーターのち回時又は順次誘導され得る。入ファージ

の順方向結合配列<u>attB及びattP</u>とRK2の2つの順方向mrs配列を使用するのが好ましい。

上述のように、本発明の別の態様は部位特異的組換えによりプラスミド又は染

色体から切り出すことにより上記治療用DNA分子を製造する方法にある。

従って、本発明の別の目的は上記のような組換え D N A を含む宿主観恩時養物 を、部位特異的組換えを誘導することが可能なリコンピナーゼと接触させること を特徴とする、上記 D N A 分子(ミニサークル)の製造方法にある。前記リコン ピナーゼの遺伝子を含むプラスミド又はファージをトランスフェクト又は感染さ せるか、あるいは宿主趣胞中に存在する前記リコンピナーゼをコードする遺伝子 の発現を誘導することにより接触させるとより好ましい。後述するように、この 遺伝子はゲノムに組み込まれた形態で宿主機胞中に存在してもよいし、接製プラ スミド文は本辞明のプラスミドゥ非希殊部分に存在してもよい。

インビボ部位特異的組換えにより本発明によるミニサークルを生産できるよう にするには、使用するリコンピナーゼを所定の時点で細胞又は培地に導入又は誘 導しなければならない。こ

のためには種々の方法を利用することができる。第1の方法によると、調節下に その発現を可能にする形態でリコンピナーゼの遺伝子を含む宿主網数を使用する 。 前記遺伝子は特にプロモーターもしくは誘導プロモーター系の制御下におくか 、又は感熱系に導入する。特に、増殖期は潜伏しており、適当な温度で誘導され る温度感受性ファージに遺伝子を導入する(例えば溶原 スファージ X 1 s · c I 8 5 7)。 リコンピナーゼの遺伝子の発現カセットはプラスミド、ファージ又は 本発明のプラスミドの非治療領域に担持させることができる。 前記カセットは宿 主梱配のゲノムに組み込んでもよいし、複製形態のままでもよい。別の方法によ ると、増殖期後に細胞培養物にトランスフェクト又は感染させるために使用する プラスミド又はファージに遺伝子の発現カセットを担持させる。この場合には、 遺伝子を調節下に発現可能な形態にする必要はない。特に、任意の構成プロモー ターを使用することができる。リコンピナーゼとの接触は、タンパク質と共に直 接インキュベートすることにより、プラスミド調製物上でインビボ実施すること もできる。

本発明の範囲内では、リコンピナーゼの遺伝子を調節下に発現させることが可能な衍主細胞を使用するのが好ましい。この

態様は、リコンピナーゼが誘導後に裕主機點により直接供給されるので特に有利 である。実際に、部位特異的インビボ組換えとその結果として本発明のミニサー クルの切り出しを誘導するためには、所望の時点で培養機配をリコンピナーゼの 遺伝子の発現条件(温度感受性遺伝子の許容温度、調節プロモーターのインデュ ーサーの付加等)下におくだけで十分である。更に、リコンピナーゼの遺伝子を 導入するためにトランスフェクション又は感染が必要な場合には必ずしもそうで ないとしても、この切り出しは全培養機能がリコンピナーゼを発現するので特に 高い効率で実施される。

第1の態様によると、本発明の方法はプラスミドから部位特異的組換えにより 治療用 DN A 分子を切り出すことを特徴とする。この態様は上記プラスミドを利 用して選択した宿主でまず最初に複製を行った後、第2段階で部位特別的組換え により前記プラスミドの非治療部分(特に複製起点と耐性遺伝子)を切り出して 本発明の環状 DN A 分子を生成する。この方法を実施するためには、種々の型の プラスミドを利用することができ、特にベクター、ファージ又はウイルスを利用 できる。複製ベクターを利用するのが好ましい。

本発明の方法は、上記のようなプラスミドで宿主機酸を形質転換させた後、適 量のプラスミドが得られるように形質転換細胞を増設する予備段階を含むと有利 である。その後、上記条件下でリコンピナーゼと接触させることにより、部位特 異的組換えによる切り出しを行う(図2)。上述のように、この無様では部位特 異的組換えはインビボ(即ち宿主織胞内)でもインピトロ(即ちプラスミド講製 物上)でも実施できる。

従って、好ましい機様によると、本発明のDNA分子は特に複製起点とマーカ 一遺伝子をもつ非治療部分を部位特異的組換えにより切り出すことにより、複製 ベクターから得られる。

別の態様によると、本発明の方法は部位特異的組換えにより細胞宿主のゲノム からDNA分子を切り出すことを特徴とする。この態様はより詳細には、組換え を可能にする配列によってフランキングされた有用遺伝子を含むカセットの1個 以上のコピーをそのゲノムに挿入した細胞宿主の構築にある(図1)。宿主細胞 のゲノムに本発明のカセットを挿入するためには種々の技術を利用することができる。特に、組み込みベクターを利用することにより、ゲノムの複数の異なる場所に挿入できる。この点では、ミニMu系や例えばTn<u>10</u>の誘導体等の欠損トラ

ンスポゾン等の種々の転位系を使用することができる(Klecknerら、Methods Enzymol. 204 (1991) 139:Groisman E., Methods Enzymol. 204 (1991) 139:Groisman E., Methods Enzymol. 204 (1991) 180)。1種以上の有用遺伝子にフランキングする2つの順方向組換え配列を含むカセットを網菌ゲノムに組み込むことが可能な相同組換えにより挿入を実施することもできる。この方法は細胞1個当たりできるだけ多数のコピーが得られるように所望回数反復することができる。別の方法としては、カセットの1コピーから機大限の数に増加するように、Labarreら(Labarre J., O. Reyes, Guyonvarch及びG. Leblon. 1993. Gene replacement, integration, and amplification at the gdhA locus of Corynebacter」にumglutamicum。J. Bacteriol. 175:1001—107)に記載されているような組換えを利用するインビボ増幅系を使用してもよい。

好ましい方法の1例はミニMuの使用である。このためには、耐性マーカーと 、転位に必要なシス機能と、有用遺伝子にフラ

ンキングする 2つの順方向組換え配列を含むカセットを含むミニMuの誘導体を 標築する。ゲノムもたり複数のコピーを選択できる耐性マーカー (例えばカナマ イシン)を使用することにより、これらのミニMuをゲノムの複数の場所に配置 すると有利である (Groisman E. 前曲)。上述のように、問題の宿主 細胞は順方向組換え配列によってフランキングされたフラグメントの切り出しを 誘導する特定部位リコンピナーゼも誘導的に発現できる。切り出し後、ミニサー クルを照用技術により精製してもよい。 本発明の方法のこの態様は、単一型のプラスミド分子として本発明のミニサー クルを生産できるので特に有利である。細胞は実際に、プラスミドから生産する 場合のように他のエピソームプラスミドを全く含まない(図1及び21)。

本発明の別の目的は、上記のような組換え DNAの1個以上のコピーをそのゲ ノムに挿入した改変宿主細胞でもある。

本発明は更に、上記のようなプラスミドを含む任意の組換え細胞にも関する。 これらの細胞は、所与の細胞に DNAを導入することが可能な当業者に公知の任 意の技術により得られる。このような技術としては特に、形質転換、エレクトロ ポレーション、接合、プロトプラスト融合又は当業者に公知の他の任意

の技術が挙げられる。 形質転換については、種々のプロトコールが従来技術に記 載されている。特に、細胞の形質転換はIto6 (J. Bacteriol. <u>1</u> 53 (1983) 163-168) に記載の技術に従って酢酸リチウムとポリエ テレングリコールの存在下又はDurrens6 (Curr. Genet. <u>18</u> (1990) 7) の技術に従ってエチレングリコールとジメチルスルホキシドの 存在下で完全細胞を処理することにより実施できる。ヨーロッパ特許出解節EP 361991号にも代替プロトコールが記載されている。エレクトロボレーショ ンについては、BeckerとGuarentte (in: Methods in Enzymology <u>Vol194</u> (1991) 182) に従って実施することができる。

本発明による方法は任意の型の細胞宿主で実施することができる。特に、細菌 又は真核細胞 (酵母、 動物細胞)、植物細胞) 等を利用できる。細菌のうちでより 好ましいものとして、大腸菌、枯草菌、ストレプトミセス、シュードモナス (P putida、 P. aeruginosa)、 Rhizonium meli loti、 Agrobacterium tumefaciens、 Staph yloccus aureus、 S

treptomyces pristinaespiralis、Entero coccus faeciumXはClostridium等を挙げることがで きる。細菌のうちでは大脳菌を使用するのが好ましい。酵母のうちでは、<u>Kluyveromyces</u>、<u>Saccharomyces</u>、<u>Pichia、Hansenula</u>等を挙げることができる。暗乳動物細胞のうちではCHO、COS、NIH3T3細胞等を挙げることができる。

本発明によるプラスミドは、使用する宿主に応じてその複製を可能とするよう に当業者により適応される。特に、複製起点とマーカー遺伝子は選択する宿主細 脳に応じて選択される。

マーカー遺伝子は特に抗生物質 (アンピシリン、カナマイシン、ゲネチシン、 ハイグロマイシン等) に対して耐性の遺伝子でもよいし、細胞が欠損する機能 ( 例えば染色体で欠失しているか不活性にされている遺伝子) を細胞に与え、プラ スミドトでこの機能を回復する任意の遺伝子でもよい。

特定態様では、本発明の方法はミニサークルの付加的精製段階を含む。 この点では、ミニサークルはプラスミドDNAと同様に超ら

せん状であるので、プラスミドDNAの債用精製技術により精製することができる。これらの技術としては特に、臭化エチジウムの存在下の塩化セシウム密度勾配上の精製や、アニオン交換カラムの使用が挙げられる(Maniatisら、1989)。更に、非治療部分(特に複製起点と選択マーカー)に対応するプラスミドDNAが非常に多量に存在すると予想される場合には、プラスミドを消化し且コミニサークルを消化しない1種以上の制限酵素を精製後又は前に使用することも可能であり、こうすると、臭化エチジウムの存在下の塩化セシウム密度勾配等のように直鎖DNAから超らせんDNAを分離する技術によって分離することができる(Maniatisら、1989)。

更に、本発明は改善されたミニサークルの制製方法にも関する。この方法は、 1 段階で非常に高純度のミニサークルが高収率で得られる。この改善方法は、ミ ニサークル上に存在する 2 本類配列と特異的リガンドの相互作用に基づく。リガ ンドは種々のものを利用でき、特にタンパク種、化学種又は核酸種を利用できる。 核機型リガンドが好ましく、特に場合により化学的に修飾され、本発明のDN A分子上に存在する特定配列とハイ ブリダイゼーションにより三重螺旋を形成することが可能なオリゴヌクレオチド が好ましい。実際に、所定のオリゴヌクレオチドは2本類DNA配列と特異的に 三重螺旋を形成できることが立証されている(Heleneら、Biochim . Biophys. Acta 1049 (1990) 99:参考資料として本明 細書の一部とする仏門特許出顧節FR94 15162号も参照)。

従って、特に有利な変形例では、本発明のDNA分子はリガンドと特異的に相 互作用することが可能な配列も含む(図3)。このような配列は、ハイブリダイ ゼーションにより特定オリゴヌクレオチドと三重螺旋を形成することが可能な配 列が好ましい。この配列は有用遊伝子の機能に影響しないので、本発明のDNA 分子の任意の部位に配置することができる。この配列は本発明の遺伝子構築物( ブラスミド、カセット)の有用遊伝子を含む部分にも存在する(特にブラスミド PXL2650参照)。本発明のDNA分子上に存在するこの特定配列は5~3 の協議対を含むことが好ましい。

本発明による方法を実施するために使用されるオリゴヌクレオチドは下記塩基 を含み得る。

- 2本類DNAのダブレットA、Tとトリプレットを形成することが可能なチミジン (T) (Rajagopal5, Biochem28 (1989) 7859):
- 2本鎖DNAのダブレットA. Tとトリプレットを形成することが可能なアデニン (A):
- 2本鎖DNAのダブレットG、Cとトリブレットを形成することが可能なグアニン(G);
- 2本鎖DNAのダブレットG. Cとトリブレットを形成することが可能なプロトン化シトシン (C+) (Rajagopalら、前出)。

好ましくは、使用するオリゴヌクレオチドはシトシンを含むホモビリミジン配 別を含み、DNA分子上に存在する特定配別はホモブリンーホモビリミジン配列 である。シトシンの存在により、シトシンがプロトン化されている場合には酸性 pHで安定な三重螺旋が得られ、シトシンが中和されている場合にはアルカリ性 pHで不安定な三重螺旋が得られる。

ハイブリダイゼーションにより三重螺旋を形成できるようにするためには、オ リゴヌクレオチドと本発明のDNA分子上に存在する特定配列が相補的であるこ とが重要である。この点で、

最良の収率と最良の選択性を得るために、本発明の方法では完全に相補的なオリ ゴヌクレオチドと特定配列を使用する。特に、オリゴヌクレオチドボリーCTT と特定配列ボリーGAAを使用できる。例えば、塩基GAGGが三重螺旋を形成 せずにオリゴヌクレオチドを結合アームから分離することができる配列GAGG CTTCTTCTTCTTCTTCTT(配列番号5)のオリゴヌクレオ チドを挙げることができる。

当然のことながら、親和性をさほど低下させない程度であれば多少のミスマッ チは許喜できる。使用するオリゴヌクレオチドは天然種(修飾されていない天然 塩基かち構成)でもよいし、化学的に修飾してもよい。特に、オリゴヌクレオチ ドはヌクレアーゼに対する耐性もしくは保護又は特定配列に対する親和性を増加 できるように所定の化学的修飾を含むと有利である。

例えば、骨格構造の修飾(例えばメチルホスホネート、ホスホロチオエート、 ホスホトリエステル、ホスホアミデート等)によりオリゴヌクレオチドをヌクレ アーゼに対してより耐性にすることができる。オリゴヌクレオチドと特定配列の 間の相互作用及び/又は親和性を改善することを特に目的とした別の型の修飾も 考えられる。特に、本学門で完全に有利な修飾はオリ

ゴヌクレオチドのシトシンのメチル化である。こうしてメチル化されたオリゴヌ クレオチドは中性 p H で特定配列と安定な三重螺旋を形成する特筆すべき性質を もつ。従って、従来技術のオリゴヌクレオチドよりも高い p H、即ちプラスミド D N A の分解の危険が少ない p H で操作することができる。

本発明の方法で使用するオリゴヌクレオチドの長さは少なくとも3、好ましく は5~30塩基である。10塩基を越える長さのオリゴヌクレオチドを使用する と有利である。長さは所望の和百作用の選択性及び安定性に広じて当業者が適宜 適応できる。

本発明によるオリゴヌクレオチドは任意の公知方法により合成することができ る。特に、核酸合成により製造することができる。当業者に公知の他の任意の方 法も当然使用できる。

本発明の方法を実施するためには、特異的リガンド (タンパク質、核酸等)を 支持体にグラフトしてもよいししなくてもよい。このためには種々の型の支持体 を使用することができ、例えば特に、カラムに予めパッケージングするかもしく はしない機能性クロマトグラフィー支持体、機能性プラスチック表面又は磁性も しくは非磁性の機能性ラテックスピーズが挙げられる。

クロマトグラフィー支持体が好ましい。例えば、使用可能なクロマトグラフィー 支持体はアガロース、アクリルアミド又はデキストラン及びそれらの誘導体(例 えばSephadex、Sepharose、Superose等)、ポリ(ス チレンジピニルベンゼン)等のポリマー、又はグラフトするかしないシリカであ る。クロマトグラフィーカラムは拡散又は潅流方式で使用することができる。

支持体に共有結合できるようにリガンドは一般に機能性である。オリゴヌクレ オチドについては、例えばチオール、アミン又はカルボキシル末爆基で5'又は 3'位を修飾し得る。特に、チオール、アミン又はカルボキシル基を付加すると 、例えばジスルフィド、マレイミド、アミン、カルボキシル、エステル、エボキ シド、奥化シアン又はアルデヒド基をもつ支持体にオリゴヌクレオチドを結合す ることが可能になる。これらの結合は、オリゴヌクレオチドと支持体の間にジス ルフィド、チオエステル、エステル、アミド又はアミン結合を設定することによ り形成される。例えば二官能性結合試薬等の当業者の公知の他の任意の方法も使 用できる。

更に、結合したオリゴヌクレオチドの活性を改善するために

は、「アーム」により結合すると有利である。アームを使用すると、実際に本発 明のDNA分子との相互作用条件を改善できるように支持体から選択された距離 にオリゴヌクレオチドを結合できる。アームはハイブリダイゼーションを妨げな いヌクレオチド塩基から構成すると有利である。例えばアームはプリン塩基を含み得る。1例として、アームは配列GAGGを含み得る。

本発明によるDNA分子は生物、組織又は所与の細胞に遺伝子を導入するため に任意のワクチン後種又は遺伝子及び細胞治療用途で使用することができる。特 に、患者に接種する目的で直接インビボ投与に使用してもよいし、インビトロ又 はエクスビボ細胞改変に使用してもよい。この点で、本発明による分子はそのま ま (裸のDNA形態) で使用してもよいし、種々の合成又は天然の化学及び/又 は生化学ベクターと組み合わせてもよい。このようなベクターとしては、DNA と沈殿を形成することにより作用するカチオン(リン酸カルシウム、DEAEデ キストラン等)を特に挙げることができ、この沈殿は細胞によって「貧食」され ると考えられる。DNA分子を組み込み、形質膜と融合するリボソームでもよい 。遺伝子&A用

会成ベクターは一般に、DNAと結合してこれと共に表面に正電荷をもつ粒子を 形成するカチオン脂質又はポリマーである。これらの粒子は細胞側の負電荷と相 互作用した後、これを過過することが可能である。このようなベクターの例とし てはDOGS (Transfectam (登録商標))又はDOTMA (Lip ofectin (登録商標))を挙げることができる。DNAを濃縮し、リガン ドと結合したポリカテオン部分から構成されるキメラタンパク質も開発されてお り、前記リガンドは膜レセプターに結合してエンドサイトーシスにより細胞内に 複合体を運搬する。本発明によるDNA分子はボンパードメント、エレクトロポ レーション等の物理的トランスフェクション技術により遺伝子を細胞に導入する ためにも使用できる。更に、治療に使用する前に、本発明の分子を場合により例 えば軽率切断により直鉛化してもよい。

この点で、本発明の別の目的は少なくとも上記のようなDNA分子を含む任意
の医薬組成物に関する。この分子は標でもよいし、化学及び/又は生化学トラン
スフェクションベクターに結合してもよい。本発明による医薬組成物は、局所、
経口、非経口、晶酔丸、静脈丸、筋肉丸、皮下、胴丸、豚皮等の豚路

で投与するように調合することができる。注射可能又は途布形態で DN A分子を 使用するのが好ましい。特に治療溶位のレベルに直接注射するように注射可能な 調合物に医薬的に許容可能な任意キャリヤーと混合することができる。キャリヤ ーとしては、特に滅菌等張溶液、又は場合に応じて滅菌水もしくは生理食塩水を 加えると注射可能な溶液とすることができる乾燥組成物、特に減結乾燥組成物が 挙げられる。特にグルコース又は塩化ナトリウムを含む希釈された Tris 又は PB S 緩衝液が挙げられる。患者の患部領域に核酸を直接注射すると、患部組織 のレベルに治療効果を集中できるので有利である。核酸の使用量は種々のパラメ ーター、特に遺伝子、ベクター、使用する投与方法、該当疾病又は所望の治療別 間に応じて適応できる。

本発明のDNA分字は1種以上の有用遺伝子、即ち燃的細胞中で転写して、好ましくは翻訳されると、治療、ワクチン、農学的又は獣医学的に有用な産物を産生する1種以上の核酸(cDNA,gDNA,合成又は半合成DNA等)を含み得る。

治療用有用遺伝子としては、より特定的には酵業をコードする遺伝子、血液誘 導体、ホルモン、リンホカイン(例えばインターロイキン、インターフェロン、 TNF等)(FR92/

03120)、成長回子、神経伝達物質又はその前駆物質もしくは合成酵素、栄養因子 (例えばBDNF、CNTF、NGF、1GF、GMF、aFGF、bFGF、NT3、NT5等)、アポリポタンパク質 (例えばApoA I、ApoA IV、ApoE等) (FR93/05125)、ジストロフィン又はミニジストロフィン (FR91/11947)、勝盛抑制遺伝子 (例えばp53、Rb、Rap1A、DCC、k-rev等) (FR93/04745)、因子VII、VIII、IX等の凝血関連因子をコードする遺伝子、自殺遺伝子 (例えばチミジンキナーゼ、シトシンデアミナーゼ等)、更には天然又は人工免疫グロブリン (Fab、ScFv等)、リガンドRNA (WO91/19813)の全部又は一路等を挙げることができる。治療遺伝子は標的細胞で発現されると遺伝子の発現又は細胞mRNAの転写を制御することが可能なアンチセンス遺伝子又は起列で

もよい。このような配列は、例えばヨーロッパ特許第EPI40308号に記載 の技術に従って標的細胞で細胞mRNAに相補的なRNAに転写し、そのタンパ ク質への解訳を阻止することができる。

有用遺伝子はワクチン接種用遺伝子でもよく、即ちワクチン

製造の目的でヒト又は動物で免疫応答を生じることが可能な抗原ベプチドをコードする遺伝子でもよい。このような遺伝子としては特に、エプスタインーパール ウイルス、H I V ウイルス、B型肝炎ウイルス (E P 1 8 5 5 7 3)、偽狂犬病 ウイルスの特異抗原ペプチド、又は腫瘍特異抗原ペプチド (E P 2 5 9 2 1 2) が挙げられる。

一般に、本発明のプラスミド及び分子において治療、ワクチン、農学又は獣医 学用有用遺伝子は更に、標的細胞又は生物(即ち哺乳動物)において機能する転 写プロモーター領域と、3<sup>7</sup> 未機に位置し、転等終結シグナル及びポリアデニル 化部位を表す領域も含む (発現カセット)。プロモーター領域としては、該当細 随又は生物で機能し得るときに着自遺伝子の発現に天然に関与するプロモーター 領域が挙げられる。別の起源の領域でもよい(他のタンパク質の発現に関与する 領域でもよいし、合成領域でもよい)。特に、実核又はウイルス遺伝子のプロモ ーター配列を挙げることができる。関えば、標的細胞のゲノムに由来するプロモ ーター配列を挙げることができる。異核プロモーターとしては、ある遺伝子の転 写を特異的又は非特異的、誘導又は非誘導的に強弱いずれかで刺激又は抑制する 任命のプ

ラスミド又は誘導配列を使用することができる。特に、ユビキチンプロモーター (HPRT、PGK、αーアクチン、チューブリン等の遺伝子のプロモーター)、 中間フィラメントのプロモーター(GFAP、デスミン、ビメンチン、ニューロフィラメント、ケラチン等の遺伝子のプロモーター)、治療遺伝子プロモーター (例えばMDR、CFTR、VIII因子、ApoA 1 等の遺伝子のプロモーター)、 組織特異的プロモーター(ビルビン酸キナーゼ、ビリン、脂肪酸結合性 服タンパク質、平滑原細胞のαアクチン等の遺伝子のプロモーター)、又は刺激 応答プロモーター(ステロイドホルモンレセプター、レチノイン酸レセプター等)を挙げることができる。更に、ウイルスのゲノムに由来するプロモーター配列 、例えばアデノウイルスのEIA及びMLP遊伝子のプロモーター、CMVの初 別プロモーター又はRSVのLTRのプロモーター等でもよい。更に、活性化配 列、測節配列又は組織特別的もしくは過半数発現を可能にする配列の付加によっ てこれらのプロモーター領域を改変してもよい。

更に、有用遺伝子は標的細胞の分泌経路に合成物を導くシグナル配列を含んで いてもよい。このシグナル配列は合成物の天

然シグナル配列でもよいし、他の任意の機能シグナル配列又は人工シグナル配列 でもよい。

有用遺伝子に応じて、本発明のDNA分子は遺伝病(ジストロフィー、嚢胞性 線維症等)、神経変性病(アルツハイマー病、パーキンソン病、ALS等)、癌 、凝血障害又はリポタンパク異常血症に結び付けられる疾病、ウイルス感染に結 び付けられる疾病(肝炎、AIDS等)等を含む多数の疾病の治療もしくは予防 、又は癌学及び獣医学等の分野で使用できる。

以下、実施例により本発明を更に詳細に説明するが、これらの実施例は単なる 例示であってこれによって発明を制限するものではない。

#### 図面の説明

図1:ゲノムに組み込んだカセットからのミニサークルの生産。

図2:プラスミドからのミニサークルの生産。

図3:リガンドに特異的な配列を含むミニサークルの生産。

図4:pXL2649の構築。Ori:複製起点: <u>Kan</u>:カナマイシン 耐性を付与するマーカー遺伝子; <u>Amp</u>":アンピシリン耐性を付与するマーカー遺伝子; galK:大

腸菌のガラクトシダーゼ遺伝子: Plac:ラクトースオペロンのプロモータ

図5:プラスミドpXL2650、プラスミドpXL2650から生産される

ミニサークル及び対照PGL2 (Promega Biotech) をマウス繊維芽細胞NIH3T3にトランスフェクション後に得られるルシフェラーゼ活性。トランスフェクションは、各ウェル当たりDNAO.5mg、各ウェル当たり 細胞5000個の条件下で実施した。使用したリポフェクタントはRPR115335である。リポフェクタント/DNA電荷比の関数としてタンパク質1μg当たりのRLUとして結果を報告する。

図6:プラスミドpXL2793の構築。このプラスミドは組換え後にホモブ リンーホモビリミジン合成配列とpXL2727のルシフェラーゼカセットを含 むミニサークルを生じる。

図7:レーン1は三重螺旋カラム精製後に溶出したフラクションの<u>Sal</u> I 消 化物に対応する。レーン2は三重螺旋カラム精製後に溶出したフラクションの<u>X</u> <u>mn</u> I 消化物に対応する。レーン3は三重螺旋カラム精製後に溶出したフラクションの非消化物に対応する。レーン4はプラスミドpXL2793の非

誘導非消化物に対応する。レーン5及び6は夫々直鎖状DNA及び超らせんDN Aのサイズマーカーに対応する。

図8:プラスミドpXL2776の構築の模式図。

図9:プラスミドpXL2777及びpXL2960の構築の模式図。

図10:大川菌パクテリオファージ1のインテグラーゼがプラスミド p X L 2 7 7 7 及び p X L 2 9 6 0 に及ぼす作用。 M:直鎖状 D N A 又は超5 せん D N A の1 k b 分子量マーカー。 N. I. : 非誘導。 I : 誘導。 N. D. : 非消化。

図11: プラスミドp X L 2 7 7 7 及びp X L 2 9 6 0 における大鵬着でのバ クテリオファージ1のインテグラーゼの組換えの動力学。2': 2分。0/N: 1 4時間。M:直鎖状D N A X は超らせんD N A の 1 k b 分子量マーカー。N.

1. :非誘導。I:誘導。N. D. :非消化。

#### 一般クローニング及び分子生物学技術

奥化エチジウム 一塩化セシウム 気配によるプラスミド DNA の遠心分離、制限 酵素消化、ゲル電気泳動、アガロースゲルか5の DNA フラグメントの電気溶離 、大調菌での形質転換、核酸沈降等のような慣用分子生物学法は文献に記載され (Maniatis5, 1989, Ausubel5, 1987)。 核酸配列は 既に報告されているプロトコール (Ausubel5, 1987) に従って鎖終 止法により決定した。

柳煕酵素はNew-England Biolabs (Biolabs)、B ethesda Research Laboratories (BRL) 又は Amersham Ltd (Amersham) から入手した。

連結にあたっては、DNAフラグメントを0.7%アガロースゲル又は8%アクリルアミドゲル上でサイズに従って分離し、電気泳動後に電気溶腫により精製し、フェノール抽出し、エタノールは服後、ファージT4 (Biolabs)のDNAリガーゼの存在下、緩衝液50mM Tris-HC1 (pH7.4)、10mM MgC1:、10mM DTT、2mM ATP中でインキュベートする。オリゴタクレオチドは、自動DNA合成器Biosearch 8600を製造業者の指示に従って使用し、シアノエチル基によりも位属で保護したホスホアミダイト誘導体を用いるホスホアミダイト化学(Sinhab, 1984, Giles 1985)を使用することにより合成する。

連結したDNAを使用して、コンピテントにした株即ち大鵬商MC 1060 [
(Laciopzya) X74, galU, galK, strA', hsdR]
(Casadaban6, 1983) ; HB101 [hsdS20, supE4
4, recAl3, ara—14, proA2, lacYl, galK2, rp
sl20, xyl—5, mtl—1, λ', F—] (Maniatis6, 19
89) 及びDH5α [endAl, hsdR17, supE44, thi—1,
recAl, gyrA96, relA, λ', Φ80, dlacZΔM15] を
プラスミドについて形質転換する。

細菌学的部分にはLB及び2XTY培地を使用する (Maniatis5, 1989)。

プラスミドDNAはアルカリ溶解法 (Maniatiss, 1989) により

精製する。

#### 使用した用語及び略語の定義

組換え DNA: 天然には結合しない DNA配列を同一微生物の内部に結合する か又は DNA フラグメントを特異的に突然変異誘発することが可能な技術の総称

ATP:アデノシン5' 一三リン酸

BSA:ウシ血清アルブミン

PBS:10mMリン酸緩衝液,150mM NaCl,pH7.4。dNTP:2'-デオキシリボヌクレオシド5'-三リン酸。

DTT:ジチオトレイトール

k b:キロベース

bp:塩基対。

実施例1: パクテリオファージの反復順方向attP及びattB配列をもつプラスミドの構築

プラスミド p N H 1 6 a は a t t P 配列をもつ λ パクテリオファージのフラグ メントを既に合んでいるので、出発材料として使用した(H a s a n と S z y b a l s k i , 1987)。このプラスミドを E c o R I で消化した。<u>a t t B 配</u>列(L a n d y , 1989)を含むオリゴヌクレオチドを合成した。オリゴヌク レオチドは下解配列をもつ。

オリゴヌクレオチド5476(配列番号1)

5' - AATTGTGAAGCCTGCTTTTTTATACTAACTTGAGCGG-3'

オリゴヌクレオチド5477 (配列番号2)

5' - A A T T C C G C T C A A G T T A G T A T A A A A A G C A G G C T T C A C - 3'

これらのオリゴヌクレオチドをハイブリダイズして<u>attB</u>配列を再構成した 後、pNH16a (HasanとSzybalski, 1987) の4. 2kb の<u>Eco</u>RIフラグメントの<u>Eco</u>RI部位に連結した。DH5αの形質転換後 、組換えクローンを保存した。こうして構築したプラスミドをpXL2648と 命名した(図 4 参照)。このプラスミドは順方向にパクテリオファージの<u>att</u>
P及び<u>att</u>B配列を含む。パクテリオファージのインテグラーゼ(Intタンパク質)の作用下で 2 つの<u>att</u>部位間に含まれる配列の切り出しが行われるはずである。この結果、外部に配置されたプラスミドの複製起点と耐性マーカーから 2 つの att配列門に挿入された配列が分離される。

実施例2:大腸菌におけるミニサークルのインビボ生産

カナマイシン耐性カセットをプラスミドpXL2648の<u>Eco</u>R1部位にクローニングした(図4)。このカセットはプラスミドpUC4K1XX(Pharmacia Biotech.)に由来する。このために、プラスミドpUC4K1XX 10gを<u>Eco</u>R1で消化した後、アガロースゲル電気誘動により分離し、カナマイシン耐性マーカーを含む1.6kb

カナマイシン (50mg/1) を加えた2XTY増地上で30℃で形質転換株 を選択した。選択倍地で再単構後、カナマイシン (50mg/1) を補充したL 培地5mlに株を接種した。規律 (5cmの回転艇船) 下に30℃で16時間インキュペーション後に均強物を同一増地100mlで1/100倍に希釈した。 これらの培養物を0.3の0Damに達するまで同一条件下でインキュペートし た。この時点で培養物の2分の1を取 り出した後、42でで10分間インキュベートしてファージの溶菌サイクルを誘

事し、従って、インテグラーゼの発現を誘導した。このインキュベーション後、
培養物を30℃に戻した後、これらの条件下で1時間インキュベートした。次に
、培養を停止し、プラスミドDNAのミニ調製を行った。条件に関係なく、プラ
スミドpXL2649の非消化プラスミドDNAのアガロースゲル電気減動プロ
フィルは、D1210株でも熱誘導しなかったD1210HP株でも変わらなかった。他方、42でで10分間インキュベートした後に30℃で1時間培養した
D1210HPでは、予想通りプラスミドは最早存在せず、より迅速に移動し且
つEcoR1部位を合む低分子最分ラと、単一のBg11部位を含むより高分子量の分子との2種の環状DNA分子が認められる。従って、2つのa1t配列間に存在する配列が強かに切り出され、全複製起点を欠失するミニサークルが生成されている。複製起点をもたないこの超らせん環状DNAをミニサークルと呼ぶ。この呼称は実際に分子の環状特徴を十分考慮したものである。出発プラスミド
pXL2649は存在するが、a1tによってフランキングされた配列が切り出されたプラスミドの約10%である。

ミニサークルはプラスミドDNAと同様に超らせん状であるので、ミニサークルをその後、慣用プラスミドDNA精製技術により精製してもよい。これらの技術は、臭化エチジウムの存在下での塩化セシウム密度勾配精製や、アニオン交換カラムの使用を含む(Maniatis5、1989)。更に、複製起点と選択マーカーに対応するプラスミドDNAがかなり多量に存在すると予想される場合には、プラスミドを消化し且つミニサークルを消化しない1種以上の制限酵素を精製後に使用してもよく、こうすると、臭化エチジウムの存在下の塩化セシウム密度勾配等のように直鎖状DNAから超らせんDNAを分離する技術により分離することができる(Maniatis6、1989)。

**実施例3**:ルシフェラーゼ発現カセットを含むミニサークルの生産

これらのミニサークルのインビボ使用を試験するために、その発現に必要な配 別をもつリポーター遺伝子をプラスミドpXL2649にクローニングした(実 施例2参照)。このような遺伝子は、より特定的には対照pGL2(Prome ga Biotech.) に由来する3150bpのBgl II-Ba

四日1カセットである。このカセットはSV40の初期プロモーターと、SV4
0の初期プロモーターのエンハンサーと、Photinus pyralisの
ルシフェラーゼ連伝子と、SV40に由来するポリアデニル化部位を含む。31
50bpのBglTIーBamHIフラグメントをBamHIで消化したpXL
2649のBamHI部位にクローニングし、カナマイシン衝性カセットを対照
pGL2のルシフェラーゼ発現カセットによって顕換した。こうして構築したプラスミドをpXL2650と命名した。このプラスミドではattP及びatt
島部位がルシフェラーゼ発現カセットにフランキングしている。部位特異的組換
えにより、ルシフェラーゼの発現に必要な配列とルシフェラーゼ遺伝子のみを切り
り出すことができる。これは実施例2に記載したと全く同様に実施することができる。プラスミドpXL2650のようなミニサークルは、インビボスはインビトロトランスフェクション実験で後で使用することができる。

アンビシリン (50mg/ml) を補充した2XTY培地でD1210HP pXL2650株1リットルを30℃で培養した。ODnoが0.3になった6 42℃で20分間、次いで30℃で20分間培養した。透明溶菌体技術 (Man iali

sら、1989)後に臭化エチジウムを補充した塩化セシウム密度勾配で精製し (Maniatisら、1989)、次いで臭化エチジウムをイソプロパノール で抽出して透析することにより、エピソームDNAを課製した。このDNAはミニサークルを含むことが判明した。この調製物100μgをPstlで消化した後、臭化エチジウムを補充した塩化セシウム密度勾配で水解物を精製した(Maniatisら、1989)。調製物をA1wNIとXmnIで同時に消化しても同一結果が得られる。超らせん形態を回収し、臭化エチジウムの除去(Maniatisら、1989)後、複製起点と全マーカー遺伝子を欠失するミニサークル以外の何物でもないことが判明した。このミニサークル調製物はインピトロ及びインビボトランスフェクション実験に便用することができる。

実施例4: ミニサークルによる哺乳動物細胞、より特定的にはヒト細胞のインビ トロトランスフェクション

実施例3に記載したようなPhotinus pyralisのルシフェラー ゼの遺伝子を含むミニサークルDNA、即ちプラスミドpXL2650から生成 したミニサークルに対応するDNAを150mM NaClで希釈し、トランス フェクタ

ントと混合する。ジオクタデシルアミドグリシルスペルミン(DOGS、Transfectam(登録商標)、Promega)、Lipofectim(登録商標)、Promega)、Lipofectim(登録商標)(Gibco-BRI)等の種々の市販トランスフェクタントを種々の正負電荷比で使用することができる。1例として、3以上の電荷比でトランスフェクタント剤を使用した。混合物をボルテックスし、周囲温度で10分間放置し、ウシ胎児血清を含まない培地で希釈した後、培養ウェル当たりDNA2μgの割合で標底に加える。使用する標底はとト結構解痛に由来するCaco-2であり、記載のプロトコール(Wilsら、1994)に従って項箋し、実験前日に相随50、000個/ウェルの剥合で48ウェル培養プレートに接種する。37でで2時間後、10%ッ/ッウン胎児血清を加え、細胞を5%CO:の存在下で37でで24時間インキュベートする。細胞をPBSで2個洗浄し、記載のプロトコール(Promegaキット等)によりルシフェラーゼ活性を測定する。種々の種に由来する他の系(繊維芽細胞、リンパ球等)を使用してもよいし、個体から採取した細胞(繊維芽細胞、リンパ球等)を使用してもよいし、個体から採取した細胞(繊維芽細胞、リンパ球等)を使用してもよいし、個体の手に対した細胞(繊維芽細胞、リンパ球等)を使用してもよいし、個体から採取した細胞(繊維芽細胞、リンパ球等)を使用してもよいし、個体から採取した細胞(繊維芽細胞、リンパ球等)を使用してもよいし、個体から採取した細胞(繊維芽細胞、リンパ球等)を使用してもよいし、個体の種に由来する他の系(繊維芽細胞、リンパ球等)を使用してもよいし、個体

# 実施例5:NIH3T3細胞のインビトロトランスフェクション

実施例3に記載したようなPhotinus pyrallsのルシフェラー ゼの遺伝子を含むミニサークルDNA、即ちプラスミドpXL2650から生成 されるミニサークルに対応するDNAを哺乳動物細胞にインピトロトランスフェ クトし、同一発現カセットを含むpXL2650及び対照PGL2(Prome ga Biotech.)を対照として使用した。使用した細胞はマウス繊維芽 縁胞N I H 3 T 3 であり、実験前日に 2 4 ウェル特養プレートに細胞 5 0,000 (個/ウェルの割合で接種した。プラスミドを 1 5 0 m M N a C 1 で希釈し、リボフェクタント R P R I 1 5 3 3 5 と混合する。この他、ジオクタデシルアミドグリシルスペルミン (D O G S, T r a n s f e c t a m (登録商標), P r o m e g a) (D e m e n e i x 5, I n t. J. D e v. B i o l. 3 5 (1 9 9 1) 4 8 1)、L i p o f e c t i n (登録商標) (G i b c o - B R L) (F e g n e r 5, P r o c. N a t l. A c a d. S c i. U S A 8 4 (1 9 8 7) 7 4 1 3) 等の他の種々の市販物質も利用できる。リボフェクタントの正窓荷/D N A の

負電荷の比は3以上を使用する。混合物をボルテックスし、周囲温度で10分間 放置し、ウシ胎児血清を含まない境地で希釈した後、培養ウェル当たりDNAO . 5mgの割合で標態に加える。37℃で2時間後、10%v/vウシ船児血清 を加え、細胞を5%CO:の存在下で37℃で48時間インキュベートする。細 酸をPBSで2回洗浄し、記載のプロトコール(Promegaキット、Pro mega Corp. Madison, WI)に従って光度計しumat LB 9501(EGet G Berthold, Evry)でルシフェラーゼ活性 を測定する。上記条件に対応するトランスフェクション結果を図5に示す。結果 は、ミニサークルが複製起点をもつプラスミドと同一のトランスフェクション特 性をもつことを明白に示す。従って、これらのミニサークルは遺伝子治療用途で 標準プラスミドと同様に使用できると考えられる。

実施例6:三重螺旋相互作用を使用したミニサークルのアフィニティー精製 本実施例は、精製しようとするミニサークルに存在する合成 DNA 配列との間 で行われる三重螺旋型相互作用により、ミニサークルを切り出したプラスミド形 態を含む海合物から本発剤

によるミニサークルを精製する方法に関する。本実施例は、ミニサークルを切り 出したプラスミド形態からミニサークルを分離するために、三重螺旋の形成によ る精製技術をどのように使用できるかを示すものである。 6-1. 合成ホモプリンーホモビリミジン配列を含むミニサークルの生産

6-1. 1. ブラスミドp X L 2 6 5 0 へのホモブリンーホモビリミジン配列 の挿入

プラスミドpXL2650は<u>Photinus</u> <u>pyralis</u>のルシフェラ ーゼの遺伝子を含むカセットの直後に単一の<u>Bam</u>HI部位をもつ。この単一の 部位を使用して次の2種のオリゴヌクレオチドをクローニングした。 4 9 5 7 (配列器号3)

#### 4 9 5 8 (配列番号4)

これらのオリゴヌクレオチドは一旦ハイブリダイズしてプラ

スミド p X L 2 6 5 0 にクローニングすると、上述のようにホモプリンーホモビ リミジン配列(G A A)n を付加する。

このクローニングを実施するために、まず最初にオリゴヌクレオチドを次のようにハイブリダイズした。これらの2種のオリゴヌクレオチド各1gを最終40mlの機動液50mM TrisーHCl(pH7.4),10mM MgCl:中で混合した。この混合物を95℃まで加熱した後、周囲温度にして温度をゆっくりと低下させた。ハイブリダイズしたオリゴヌクレオチド混合物10ngをBamHIで直鎖化した200ngのブラスミドpXl2650と連結し、殿終30mlとした。連結後、アリコートをDH5で形質転換した。アンビシリン(50mg/l)を補充した上均地に形質転換混合物をプレーティングした。24個のクローンをPf1MlとBamHIで消化した。1個のクローンは50bp
増加した950bpのPf1MI-BamHIで消化した。1個のクローンは50bp

プラスミドpXL2651をWizard Megaprepキット(Pro

mega Corp., Madison, WI) により製造業者の指示に従って 精製した。

6-1. 2. プラスミド p X L 2 6 4 9 へのホモプリンーホモビリミジン配列 の挿入

a) pXL2649のカナマイシンカセットの両舗への新しい制限部位の挿入 実施例2に記載したようなプラスミドpXL2649を<u>Eco</u>RIで消化し、 プラスミドpUC4KIXX(Pharmacia Biotech, Upps ala, スウェーデン)に由来するカナマイシンカセットを取り出した。このた めに、5mgのプラスミドpXL2649を<u>Eco</u>RIで消化した。4.2kb のフラグメントをアガロースゲル電気泳動により分離し、電気溶解により精製し た。

他方では、プラスミドpXL1571を使用した。このプラスミドはプラスミ ドpFR10 (Gene 25 (1983), 71-88) から構築し、カナマ イシン遺伝子に対応するpUC4KIXXに由来する1.6kbフラグメントを Sst1に挿入した。このクローニングにより、カナマイシン遺伝子の両側に1 2個の新しい制限部位を挿入することができた。

5 μgのpXL1571を<u>Eco</u>RIで消化した。カナマイシン遺伝子に対応 する1 6khフラグメントをアガロースゲ

ル電気泳動により分離し、電気溶離により精製した。次に、pXL2649の4 ・2kbの<u>Eco</u>RIフラグメントと連結した。大開菌DH5aで形質転換して カナマイシン及びアンピシリン耐性の選択後に組換えクローンを選択した。1 個 のクローンで所期制限プロフィルが観察され、このプラスミドクローンをpXL 2791と命名した。

b) プラスミド p X L 2 7 9 1 からカナマイシンカセットの抽出

プラスミドpXL2791を<u>Sst</u>Iで清化してカナマイシンカセットを取り 出した。4.2kbフラグメントをアガロースゲル電気減動により分離し、ゲル 抽出キットJelsorb (Genomed) により精製した。その後、フラグ メントを連結した。大川南DH5aに形質転換線に組換えクローンをアンビシリン耐性について選択した。1個のクローンで所期制限プロフィルが観察された。このプラスミドクローンをpXL2792と命名した。このクローンは特にat tP及びattB部位間にSall及びXmal制限部位を含む。

c) ホモブリンーホモビリミジン配列とルシフェラーゼの発現を可能にするカセットをブラスミドpXL2792の2部位

# attP及びattB間にクローニング

プラスミド p X L 2 7 2 7 を使用した。このプラスミドを X ma I と S a I I で消化すると、プロモーター p C M V、P h o t i n u s p y r a I i s のルシフェラーゼの遺伝子、S V 4 0 に由来するポリアデニル化館位及びホモブリンーホモビリミジン配列を含むフラグメントを取り出すことができる。 前記ホモブリンーホモビリミジン配列は次の 2 種のオリゴヌクレオチドのハイブリダイゼーション及びクローニング後に得られた。 6 0 0 6 : (配列番号 16)

#### 6008: (配列番号17)

pXL2727上に存在するホモプリンーホモビリミジン配列をSequen ase法Version 2.0 (United States Bioche mical Corporation)により配列決定した。得られた結果は、 プラスミ

ドpXL2727上に実際に存在するホモプリンーホモビリミジン配列が、オリ ゴヌクレオチド6006及び6008の配列から予想される通り、10個の反復 (GAA-CTT)と17個の非反復を含むことを示す。オリゴヌクレオチド6 008に対応する鎖で配列決定後に読み取られたプラスミドpXL2727上に 実際に存在する配列は次の通りである。

1 μgのp X L 2 7 2 7をXma I と Sal I で補化した。3. 7 k bのフラグメントをアガロースゲル電気液動により分離し、ゲル抽出キットJetsorb (Genomed) により精製した。他方では、1. 7 mgのp X L 2 7 9 2をXma I と Sal I で消化した。4. 2 k b フラグメントをアガロースゲル電気泳動により分離し、ゲル抽出キットJetsorb (Genomed) により精製し、アX L 2 7 2 7 の 3. 7 k b の Xma I ー Sal I フラグメントと連結した。大腸菌DH5 a で形質転換及びアンビシリン耐性の選択後に組換えクローンを選択した。1 億のクローンで所期制限プロフィルが観察さ

れ、このクローンをpXL2793と命名した。既述方法 (Manlatis6 , 1989) に従って塩化セシウム密度勾配を使用してプラスミドpXL279 3を精製した。

6-2. ミニサークル上に存在するホモプリンーホモビリミジン配列との三重 螺旋型相互作用を生じることが可能なカラムの調製

次のようにカラムを調製した。

使用したカラムはNHS(Nーヒドロキシスクシンイミド、Pharmacia)1mlで活性化したHiTrapカラムであり、蠕動ポンプ(流量<1ml/分)に連結した。使用した特定オリゴヌクレオチドは5、未端にNHz基をもつ。

プラスミドp X L 2 6 5 1 に使用したオリゴヌクレオチドの配列は次の通りである。

5'-GAGGCTTCTTCTTCTTCTTCTTCTT-3'(配列番号5)

プラスミド p X L 2 7 9 3 に使用したオリゴヌクレオチドの配列は次の通りである( $\underline{111116418}$ )。

# 5'-CTTCTTCTTCTTCTTCTTCTT-3'(配列番号19)。

使用した緩衝液は次の通りである。

結合用緩衝液: 0.2M NaHCO3, 0.5M NaC1, pH8.3

洗浄用緩衝濟:

緩衝液A: 0.5M エタノールアミン, 0.5M NaC1, pH8.3

緩衝液B: 0.1M 酢酸塩, 0.5M NaC1, pH4

固定及び溶離用緩衝液

緩衝液F: 2M NaC1, 0.2M酢酸塩, pH4.5

緩衝液E: 1M Tris, HC1, pH9, 0.5mM EDTA。

カラムは次のように調製する。

カラムを6m1の1mM HC1で洗浄した後、結合用緩衝液(1m1中50 nmo1)で希釈したオリゴヌクレオチドをカラムに加えて周囲温度で30分間 放置する。カラムを結合用緩衝液3m1、次いで緩衝液A 6m1、次いで緩衝 液B 6m1で洗浄する。後者2種の緩衝液はカラムに解次3回加え、こうして オリゴヌクレオチドをC0NH結合によりカラムに共有結合させる。カラムを4 でPBSO.1%NaNi中で保存する。

6-3. ホモプリンーホモピリミジン合成配列を含むミニサークルの三重螺旋 型相互作用による精製

<u>6-3.1.プラスミドpXL2651の精製</u>

プラスミドpXL2651をD1210HP株に導入した。

この相換え株 [D 1 2 1 0 H P (p X L 2 6 5 1)] を実施例3に記載したように培養し、Photinus pyralisのルシフェラーゼの遺伝子を含むミニサークルを生成した。培護物2 0 m 1 を取り出して遠心分離した。細配残清を1.5 m 1 の 5 0 m M グルコース、2 5 m M Tris 2 5 H C l p H 8、1 0 m M E D T A にとる。2 m 1 の 0.2 M N a O H, 1 % S D S で溶解させ、1.5 m 1 の 3 M 酢酸カリウム(p H 5)で中和させる。次に D N A を 2 ープロパノール 3 m 1 で抗降させ、残渣を 0.5 m 1 の 0.2 M 酢酸ナトリウム

(pH5)、0.1M NaC1にとり、上述のようにミニサークルに含まれる ポリGAA配列と三重螺旋型相互作用を形成することが可能なオリゴヌクレオチ ドカラムに加える。カラムを6m1の緩衝液ドで予め洗浄しておき、カラムに加 えた後に精製すべきミニサークルを含有する溶液を周囲温度で2時間インキュベ ートする。カラムを10m1の緩衝液ドで洗浄した後、緩衝液Eで溶離する。 こうしてミニサークルに対応する精製DNAが得られる。得られたミニサーク ルをアガロースゲル電気泳動と臭化エチジウム染色により分析すると、スーパー コイル部球DNAの過一パ

ンドの形態である。調製物中に残存する出発プラスミドpXL2651は5%未 過である。

# 6-3.2.プラスミドpXL2793の精製

7.9kbのプラスミドpXL2793をD1210HP株に導入した。この 組換え株を実施例3に配載したように培養し、Photinus pyrali sのルシフェラーゼの選伝子を含む4kbのミニサークルと3.9kbのプラス ミドを生成した。培養物200mlを取り出して遠心分離した。網胞残渣をKi t Wizard Megaprep(Promega Corp., Madi son, WI)により製造業者の指示に従って処理した。DNAを最終容量2m lの1mM Tris, 1mM EDTA(pH8)にとった。このプラスミド サンプル250μ1を最終容量2.5mlの緩衝液Fで希釈した。カラムは6m lの緩衝液Fで予め洗浄しておいた。上記のように調製したミニサークルに含ま れるポリGAA配列と三重螺旋型の相互作用を形成することが可能なオリゴヌク レオチドカラムに希釈サンブル全体を加えた。10mlの緩衝液Fで洗浄後、緩 衝液Eで冷糖した。冷糖したサンブルを1mlフラクションずつ回収した。

この方法により、pXL2793から生成されるミニサークルに対応する精製 DNAが得られる。カラムから溶出したDNAサンプルをアガロースゲル電気泳 動及び長化エチジウム染色と酵素制限により分析した。このために、OD3mm 適定によりDNAを含有すると判断される溶出フラクションを1mMTris.  $1 \, \mathrm{mM}$  EDTAで  $2 \, 4 \, \mathrm{時間透析した後}$ 、  $7 \, \mathrm{V}$ フロバノールで沈降させ、  $2 \, 0 \, \mathrm{O}$   $\mathrm{m} \, 1 \, \mathrm{OH}_2 \, \mathrm{O}$ にとった。こうして得られたサンプル  $1 \, 5 \, \mu \, 1 \, \epsilon$ 、ミニサークルには存在するが組換えにより生成された  $3 \, 9 \, k \, b \, \mathrm{O}$  プラスミドには存在しない制限部位である  $S \, a \, 1 \, l$ 、 又は組換えにより生成された  $3 \, 9 \, k \, b \, \mathrm{O}$  プラスミドには存在するがミニサークルには存在しない制限部位である  $S \, a \, 1 \, l$  により消化した。得られた結果を図7 に示すが、同図はミニサークルが組換えプラスミドを含まないことを7 証している。

<u>実施例7</u>: ミニサークルによる哺乳動物機関のインピポトランスフェクション 本実施例はルシフェラーゼの遺伝子をコードするミニサークルの新生ラットの 断への導入に関する。ミニサークル (30μg) を滅菌150mMN a C l で濃 度1μg/μlに希釈す

る。次に2以下の正負電荷比でジオクタデシルアミドグリシルスベルミン (DOGS)等の合成トランスフェクタントを加える。混合物をボルテックスし、麻酔した新生ラットの大脳皮質にマイクロマニピュレーターとマイクロシリンジを用いてDNA2μgを往入する。48時間後に脳を取り出し、均質化し、遠心分類し、上清を使用して記載のプロトコール (例えばPromegaキット) によりルシフェラーゼを定能する。

実施例8:ミニサークル又はミニブラスミドの位相異性体の存在を低下させるためのRK2の遺伝子座parの使用

本実施例は、大鵬値でのパクテリオファージ1のインテグラーゼの作用後に、i) 順方向<u>a L L P</u>及び<u>a L L B</u> 私別をもつプラスミド、ii) ミニサークル又はiii) ミニプラスミドから誘導される位相形態の存在を立証する。本実施例は、R K 2の遺伝子庭 <u>p a r</u> (G e r l i L z 5, 1990, J. Bacteriol. 172, p6194) の使用によりこれらの位相又はオリゴマー形態を分解できることも示す。実際に、この遺伝子座は特にm r s (マルチマー分解系) (E b e r l 5, 1994, Mol. Microbiol. 12, p. 131) 部位に作用するレゾルベースをコードする <u>p a r A</u>遺伝子を含む。 8-1. プラスミドゥ X L 2 7 7 7 及び p X L 2 9 6 0

の構築

プラスミド p X L 2 7 7 7 及び p X L 2 9 6 0 はベクター p X L 2 7 7 6 から 誘導され、共通して C o I E 1 の最小レプリコンと、カナマイシン耐性をコード するトランスポゾンT n 5 の遺伝子と、パクテリオファージ l の順方向<u>a t t P</u> 及び<u>a t t B</u>配列をもつ。これらのプラスミドは<u>a t t P</u>及び<u>a t t B</u>配列間に 挿入された遺伝子の点で相違し、特に p X L 2 7 7 7 は(スペクチノマイシン耐 性遺伝子をコードする)オメゴンカセットを含み、プラスミド p X L 2 9 6 0 は R K 2 の遺伝子座 p a r をもつ。

### 8-1.1. 最小ベクターpXL2658

ベクターp XL 2658 (2. 513kb) はpBluescriptに由来 するColE1の最小レプリコン (ori) と、選択マーカーとしてカナマイシ ン耐性をコードするトランスポゾンTn 5の遺伝子 (Km) をもつ。Kleno wの作用により<u>Bsa</u>1末端を平滑にした後、pBKS+ (Stratagen 市販品)の1. 15kbの<u>Bsa</u>1ー<u>Pvu</u>11フラグメントをpUC4KIX X (Pharmacia市販品)の1. 2kbの<u>Sma</u>1フラグメントとクロー ニングし、プラス

ミドp X L 2 6 4 7 を生成した。 オリゴヌクレオチド5 5 4 2 5′ (AGC TTC TC G AGC TGC AGG ATA TGG AAT TGG GAT CCT CTA GAG GGG CGG CGA GCT CC)3′ (配列番号 2 0) 及び5 5 4 3 5′ (AGC TGG AGC TGC GGG CGG CTC TAG AGG ATC GG A ATT CGT GCA GCT CGA GA)3′ (配列番号 2 1) を相互にハイブリダイズした後、p X L 2 6 4 7 の H l n d l 1 1 部位にクローニングし、こうしてp 2 6 5 8 を構築する。このプラスミド上には、機製起点とカナマイシン耐性をコードする遺伝子の間に多電クローニング部位 S t l N o t l X b a l k B am H 1 、 E c o R l 、 E c o R V 、 P s t l 、 X h o 1 及び日 i n d l 1 1 1 が存在する。

8-1. 2. ファージ l の a t t P 及び a t t B 配列を含むベクター p X L 2
7 7 6

ベクターpXL2776 (2.93kb) はpBluescriptに由来す

CA\_TCC GCT CAA GTT AGT ATA AAA AMC CAG GCT TCA G)3' (配列番号22) をアンチセンスオリゴヌクレオチド6195 5' (ACC\_TCT GAA GCC TCC TTT TTT AT A CTA ACT TCA GCG CAT GCA TCA CTA GTA GCT)3' (配列番号23) とハイブリダイズした後に p X L 2 6 5 8 の S a c 1 及び<u>H 1 n d</u> 1 1 1 制限部位即に29 b p の a t t <u>B</u> 配列 (M i z u u c h i 5, 1980, P r o c . N a t l . A c a d . S c i . U S A 77, p 3 2 2 0) を導入した。このブラスミドの a t t <u>B</u> 配列を確認してから <u>S p e</u> 1 と N s t 1 で消化し、<u>N s i 1 及び b a 1 世</u> 取削 取削 位 によってフランキングされる a t t <u>P</u> 配列を増入し、こうしてプラスミド p X L 2 7 7 6 を生成する。 a t t <u>P</u> 配列を製として(実施例 2 に記載したような)プラスミド p X L 2 6 4 9 と、センスオリゴヌクレオチド619 0 5' (GCG\_TCT AGA ACA GTA TCG TCA TCA CAG AG)3' (配列番号24) 及びアンチセンスオリゴヌクレオチド6191 5' (GCC\_AAG CTT AGC TTT GCA CTG GA T T GC GA)3' (配列番号25) を使用し、ハイブリダイゼーション温度を50℃とするサイクルを30サイクル実施することにより、P C R 増幅により特た。 X <u>b a</u> 1 及び H 1 n d 1 1 1 により消化した P C R 産物をファージ M 1 3

mpEHのXba1及び<u>Hind</u>IIIIが位間にクローニングした。 増幅配列は 、27480~27863位間でLambda II (R. W. Hendrix , J. W. Roberts, F. W. Stahl, R. A. Weisberg編 ; Cold Spring Harbor Laboratory 1983 ) に記載されているattPの配列に一致する。

### 8-1. 3. プラスミドpXL2777

プラスミドpXL2777 (6.9kb)はpBluescriptに由来するColElの最小レプリコンと、カナマイシン耐性をコードする遺伝子と、枯

中菌のレバンスクラーゼ (P. Gay 6, 1983, J. Bacteriol. 153, p1424) をコードする sac B遺伝子により分離されたパクテリオファージ 1の順方向 attP及び attB配列と、スペクチノマイシンSp及びストレプトマイシンSm耐性遺伝子をコードするオメゴンSp (P. Prentki6, 1984, Gene 29, p303) をもつ。 EcoRV及びNsi 1クローニング未満をもつカセット sac B-SpはプラスミドpXL2757 (FR95/01632) に由来し、pXL2776の EcoRV及びNsi I 部位間にクローニングしてp

#### XL2777を形成した。

# 8-1, 4. プラスミドpXL2960

プラスミドpXL2960 (7.3 kb) はpBluescriptに曲来するColE1の級小レブリコンと、カナマイシン耐性をコードする態伝子と、i ) 枯草歯のレパンスクラーゼ (P. Gay5, 1983, J. Bacterio l. 153, p1424) をコードする<u>sacB</u>遊伝子及びii) RK2の遺伝子座<u>par</u> (Gerlitz5, 1990, J. Bacterio l. 172, p6194) により分離されたパクテリオファージ1の順方向<u>attP及びattB配</u>列をもつ。<u>Bam</u>HI末端をもつカセット<u>par</u>はプラスミドpXL2433 (PCT/FR95/01178) に由来し、pXL2777の<u>Bam</u>HI部位間に導入してpXL2960を形成した。

8-2. ミニサークル又はミニプラスミドの位相異性体の分解 プラスミドpXL2777及びpXL2960を形質転換により大鵬菌株D1 210HPに導入した。実施例2に記載した手順を次のように変更して形質転換 株を選択及び分析した。610nmにおける細胞の光学密度が1.8になった5 インテグ

ラーゼの発現を42で715分間誘導した後、30で30分間(図9参照)又は2分間~14時間(0/N)の可変時間(図10参照)組限をインキュベートする。ミニサークル(<u>BcoR</u>1)もしくはミニブラスミド(<u>BR1</u>11)部分

で少なくとも30分間インキュペートした場合、プラスミドpXL2777には
二量体形態のミニサークルがかなり存在するが、pXL2960では検出されな
い(図9及び10参照)。pXL2960では反応開始時(2~10分)に二量
体のミニサークルが関係されるが、その後(30分後)は分解される(図10参
題)。従って、遺伝子底parは大腸菌でのパクテリオファージ1のインテグラ
ーゼが順方向。ttP及び。ttB配列を含むプラスミドに作用する結果として
オリゴマーノトポロジー形態を有意に低下させる。

# ヌクレオチド配列の表示

配列番号1:オリゴヌクレオチド5476:

5'-AATTGTGAAGCCTGCTTTTTTATACTAACTTGAGCGG-3'

配列番号2:オリゴヌクレオチド5477:

5'-AATTCCGCTCAAGTTAGTATAAAAAAGCAGGCTTCAC-3'

配列番号3:オリゴヌクレオチド4957:

配列番号4:オリゴヌクレオチド4958:

配列番号5:オリゴヌクレオチドポリCTT:

5'-GAGGCTTCTTCTTCTTCTTCTT-3'

配列番号 6: (λファージの a t t B 配列):

5'-CTGCTTTTTTATACTAACTTG-3'

配列番号7: ( λファージの a t t P 配列) ;

5'-CAGCTTTTTTATACTAAGTTG-3'

配列番号8: (ファージP22のattB配列):

5'-CAGCGCATTCGTAATGCGAAG-3'

配列番号9: (ファージP22のattP配列):

5'-CTTATAATTCGTAATGCGAAG-3'

配列番号10: (ファージF80のattB配列):

5'-AACACTTTCTTAAATGGTT-3'

配列番号11: (ファージF 8 0 の a t t P 配列) :

5'-AACACTTTCTTAAATTGTC-3'

配列番号12: (ファージHP1のattB配列):

5'-AAGGGATTTAAAATCCCTC-3'

配列番号 1 3 : (ファージ H P 1 の <u>a t t P</u> 配列) :

5'-ATGGTATTTAAAATCCCTC-3'

配列番号14: (プラスミドpSAM2のatt配列):

 ${\tt 5'-TTCTCTGTCGGGGTGGCGGGATTTGAACCCACGACCTCTTCGTCCCGAA-3'}$ 

配列番号 1 5 : (トランスポゾンT n <u>3</u> のレゾルベースの認識 配列) :

5'-CGTCGAAATATTATAAATTATCAGACA-3'

配列番号16:オリゴヌクレオチド6006:

\* 配列番号17:オリゴヌクレオチド6008:

配列番号18:(オリゴヌクレオチド6008に対応するブラ

スミドロXL2727上に存在する配列):

- 配列番号19: (オリゴヌクレオチド116418):
- -5'-CTTCTTCTTCTTCTTCTT-3'
- 配列番号20:(オリゴヌクレオチド5542):
  - 5'-AGCTTCTCGAGCTGCAGGATATCGAATTCGGATCCTCTAGAGCGGCCGCGAGC-TCC-3'
- 配列番号21: (オリゴヌクレオチド5543):
  - 5'-AGCTGGAGCTCGCGGCCGCTCTAGAGGATCCGAATTCGATATCCTGCAGCTCGAGA-3'
- 配列番号22:センスオリゴヌクレオチド6194:
  - 5'-ACTAGTGGCCATGCATCCGCTCAAGTTAGTATAAAAAAGCAGGCTTCAG-3'
- 配列番号23:アンチセンスオリゴヌクレオチド6195:
  - 5'-AGCTCTGAAGCCTGCTTTTTTATACTAACTTGAGCGGA<u>TGCAT</u>GGCC<u>ACTAGTAGCT-</u>3'
- 配列番号24:センスオリゴヌクレオチド6190:
  - 5'-GCGTCTAGAACAGTATCGTGATGACAGAG-3'
- 配列番号25:アンチセンスオリゴヌクレオチド6191:
  - 5'-GCCAAGCTTAGCTTTGCACTGGATTGCGA-3'

# 参考文献

Ausubel et al. Current protocols in molecular biology 1987-1988. John Willey and Sons, New York.

Behr J.P. 1993. Acc. Chem. Res. 26:274-278.

Casadaban et al. 1983. Methods Enzymol. 100, 293-

308.

Cotten et al. E. 1993. Curr. Biol. 4:705-710. Giles, J.W. 1985. Am. Biotechnol., Nov./Dec. Hasan et al. 1987. Gene 56:145-151. Jain, R.K. 1987. Cancer Res. 47:3039-3051. Landford et al. 1986. Cell 46:575-582. Landy, A. 1989. Ann. Rev. Biochem. 58:913-949. Maniatis, T., E.F. Fritsch, and J. Sambrook. Olecular cloning: a laboratory manual, second

1989. Molecular cloning: a laboratory manual, second edition. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor Laboratory Press, New York.

Nabel et al. 1992. Human Gene Therapy 3:399-410. Podhajska et al. 1985. Gene 40:163:168. Sadler et al. 1980. Gene, 8:279-300. Sinha et al. 1984. Acids Res., 12, 4539-4557. Stark et al. 1992. Trends Genet. 8:432-439. Viera et al. 1982. Gene, 19, 259-268. Wils et al. Biochem. Pharmacol. 48:1528-1530.

# 配列表

配列番号:1

配列の長さ: 37

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A

ハイポセティカル配列:No

アンチセンス: No

配列

AATTGTGAAG CCTGCTTTTT TATACTAACT TGAGCGG

配列番号: 2

配列の長さ:37

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

AATTCCGCTC AAGTTAGTAT AAAAAAGCAG GCTTCAC 37

配列番号:3

配列の長さ:57

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: N o

配列

配列番号: 4

配列の長さ:57

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: N o

配列

GATCGITCIT CITCTICITC TICITCITCT TCTTCTTCTT CITCTICTTC TTCTTCG 57

配列番号:5

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

ハイポセティカル配列: No

アンチセンス: No

配列

GAGGETTETT CTTCTTCTTC TTCTT
25

配列番号:6

配列の長さ:21

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

ハイポセティカル配列:No

アンチセンス: No

配列

CTGCTTTTTT ATACTAACTT G

配列番号:7

配列の長さ:21

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

# CAGCTTTTT ATACTAAGTT G

配列番号:8

配列の長さ:21

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

CAGCGCATTC GTAATGCGAA G

配列番号:9

配列の長さ:21

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

CTTATAATTC GTAATGCGAA G

-21

配列番号:10

配列の長さ:19

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

ハイポセティカル配列:No

アンチセンス: No

配列

AACACTTTCT TAAATGGTT

19

配列番号: 1 1

配列の長さ:19

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

AACACTTTCT TAAATTGTC

19

配列番号: 12

配列の長さ:19

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

AAGGGATTTA AAATCCCTC

19

配列番号: 13

配列の長さ:19

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

ATGGTATTTA AAATCCCTC

19

配列番号: 1 4

配列の長さ: 49

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

TTCTCTGTCG GGGTGGCGGG ATTTGAACCC ACGACCTCTT CGTCCCGAA 49

配列番号:15

配列の長さ:27

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

CGTCGAAATA TTATAAATTA TCAGACA

配列番号:16

配列の長さ:66

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: N o

配列

66

配列番号:17

配列の長さ:66

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

TCTTCA

配列番号: 18

配列の長さ:58

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

GATCAGATOT GCAGTOTOT TOTTOTTOTT CTTCTTCTTC TTCTTCTTCT CTTCTTCA 58

配列番号:19

配列の長さ:21

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A

. ハイポセティカル配列:No

アンチセンス: No

配列

CTTCTTCTTC

21

TTCTTCTTCT T

配列番号: 20

配列の長さ:56

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

AGCTTCTCGA GCTGCAGGAT ATCGAATTCG GATCCTCTAG AGCGGCCGCG AGCTCC

配列番号: 2 1

配列の長さ:56

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

AGCTGGAGCT CGCGGCCGCT CTAGAGGATC CGAATTCGAT ATCCTGCAGC TCGAGA 56

配列番号:22

配列の長さ: 49

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

ACTAGTGGCC ATGCATCCGC TCAAGTTAGT ATAAAAAAGC AGGCTTCAG

配列番号:23

配列の長さ:57

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

AGCTCTGAAG CCTGCTTTTT TATACTAACT TGAGCGGATG CATGGCCACT AGTAGCT 57

配列番号:24

配列の長さ:29

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: No

配列

GCGTCTAGAA

CAGTATCGTG

ATGACAGAG

配列番号: 25

配列の長さ:29

配列の型:核酸

鎖の数:2本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

ハイポセティカル配列: N o

アンチセンス: N o

配列

GCCAAGCTTA GGATTGCGA 29

GCTTTGCACT

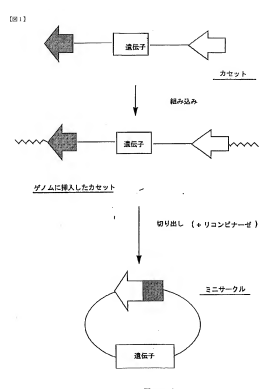


Figure 1

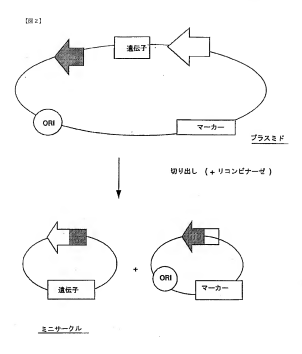


Figure 2

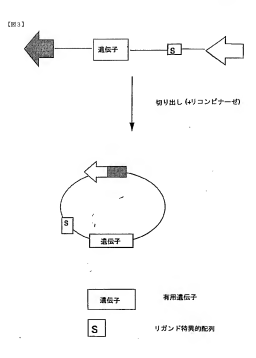


Figure 3

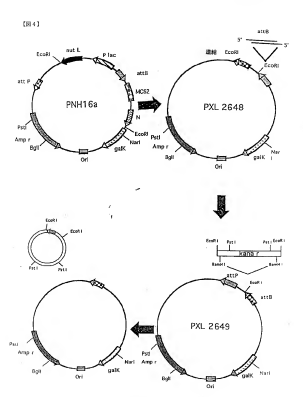


Figure 4

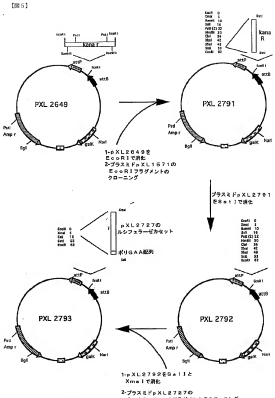


Figure 5 Sall-Xmalフラグメントのクローニング

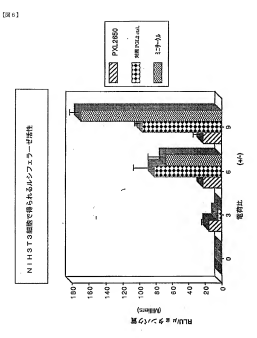


Figure 6

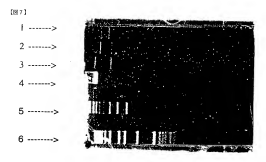


Figure 7

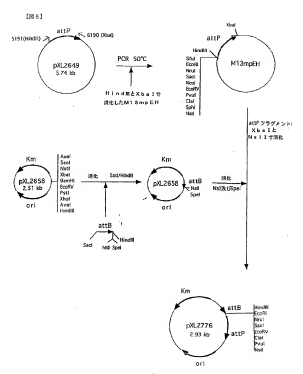


Figure 8

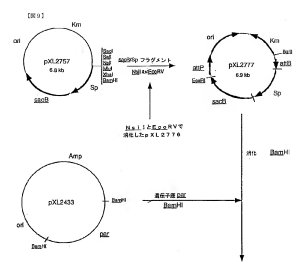


Figure 9

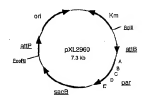




Figure 10

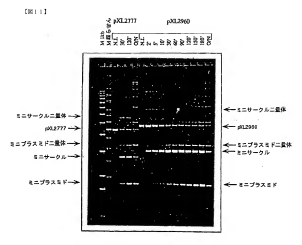


Figure 11

国際調金	<b>查報告</b> 】			
	INTERNATIONAL SEARCH	REPORT	w ional Applic	xtion No
			PLI/FR 96/	00274
ÎPC 6	ETCATION OF SUBJECT MATTER C12N15/10 C12N15/70 C12N15/1 C12Q1/68 A61K31/70 A61K48/0		10 C12N1 N1/21,C12R1:	
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	ification and IPC		
	SSEARCHED			
IPC 6	focumentation searched (classification system followed by classification (12N C12Q A61K			
Documenta	tion starthet other than minimum documentation to the extent that	such documents are to	cluded in the fields se	erched
Electronic d	data base consulted during the international search (name of data ha	se and, where practica	l, search terms used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages		Relovant to claim No.
×	UD 4 04 00107 (HE HEALTH) 20 4			1 10 10
Υ	W0,A,94 09127 (US HEALTH) 28 April 1994 see page 5, line 3 - line 14			1,10-12, 38,42, 43,45 2-7, 25-30, 47,48
	see page 9, line 13 - page 15, l claims 1-18; figures 1-10	ine 8;		47,40
Y	NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 28, no. 21, 192, IRL PRESS LIMITED (OXFORD, ENGLAND) pages 5853-5854, XP002005118 T. TAKABATAKE ET AL.: "The use purine-rich oligonucleotides in mediated DNA isolation and gener unidirectional deletions" see the whole document	of triplex		2-5,26, 27,39, 47,48
		-/		
χ Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.		y mombers are listed o	annez.
'A' docume connect 'E' earlier filing, 'L' docume which citable 'O' docume other 'P' docume later t	nett which may throw doubte on principly clarify) or is a citated or establish the publication due of another in or other special reason (as specifical) next referring to an oral dustinature, use, exhibition or means and published point to the informational filling date but that the prompty date claimed	"X" document of pac cannot be corn involve an involve "Y" document of pac document is co- ments, such cor- in the art.  "A" document manual	withished after the inter- and not us conflict with and the practiple or that incides relevance, the i- dered novel or cannot after step when the do- tricular relevance, the i- dered to involve as un- missed with one or me abination being observe over of the same patent:	tained investion be considered to unpeak to taken alone claimed investion costive stop when the re other such docu- to a person skilled femaly
	r accusal completions of the informational search	Date of musting	of the international sea 6, 96	erch report
	maring address of the ISA European Patent Office, P.B. St.18 Patentiaan 2 NJ 220 HV Bursair	Authorized office	•	
	Tel. (~31-70) 340-2040, Tx. 51 651 epo nl., Fax: (~31-70) 340-30(6	Hornig	3, H	

Farm DCT-ISA-710 toward shows (first 1967)

INTERNATIONAL	SEARCH	REPO

PCI/FR 96/00274

alegory '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
7	PROC. NATL.ACAD SCI., vol. 89, no. 2, 15 January 1992, NATL. ACAD SCI., MASHINGTON, DC. US:, pages 495-493, XPG02005119, T. 170 ET AL.: "Sequence-specific DNA purification by triplex affinity capture" see the whole document	2-5,26, 27,30, 47,48
Y	NOLECULAR MICROBIOL., vol. 12, no. 1, 1994, BLACKMELL, OXFORD, GR, pages 131-141, XP062005120 L. EBERL ET AL.: "Analysis of the multimer resolution system encoded multimer resolution system encoded multimer resolution system encoded RP44 of the application see the whole document	6,7,25, 28,29
<b>A</b>	BIO/TECHNOLOGY.  Yol 2, no. 12, December 1984, MATURE PUBL. CO. NEW YORK, US, pages 1845-1943, PROGEOGS121  K. BACCMAN ET AL.: "Use of synchronous site-specific recombination in vive to regulate gene expression; see page 1045, left-hand column, line 1 page 1049, left-hand column, line 19	1-48
A	US,A,5 227 288 (BLATTNER FREDERICK R) 13 July 1993 see column 1, line 12 - column 14, line 16; claims 1-26; figure 1	1-48
A	EP,A,0 300 422 (DU PONT) 25 January 1989 see the whole document	1-48
A	GENE.  91 56 1987, ELSEVIER SCIENCE PROLISHENS, B. V. AMSTERDAM, ML., page 185-151 XPROGROSES 12 N- NASAM AND W. SZYBALSKI: "Control of cloned gene expression by promoter inversion in vivo: construction of improved vectors with a multiple cloning site and the ptac promoter" cited in the application see the whole document  -/	1-48

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT | \* \*ond Application No PC1/FR 96/00274

C/Conten	mion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PC1/FR 96/00274
Lategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant pussages	Relevant to claim No.
A	J. BIOL. CHEM. (1994), 269(18), 13511-21 CODEN: JBCHA3;ISSN: 0021-9258, 1994, XP092005123 SU, TIN TIN ET AL: "Selective binding of Escherichia coli RNA polymerase to topoisomers of minictries carrying the TACLS and TACLY promoters' see the whole document	1-48
A	NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 13, no. 4, 1985, IRL PRESS LIMITED, OXFORD, EMCLAND, pages 1193-1208, XPO02008124 N. MIZUUCHI AND K. MIZUUCHI: "The extent of DNA sequence requirement for a functional bacterial attachment site of phage labda" see the whole document	1-48
A	TRENDS IN GENETICS, vol. 8, no. 12, December 1992, ELSEVIER SCIENCE LTD., AMSTERDAM, NL. pages 432-439, XP002006125 M. M. STAR ET AL.: "Catalysis by site-specific recombinases" cited in the application see the whole document	1-48
A	EP.A.0 350 341 (CENTRE MAT RECH SCIENT) 19 January 1990 cited in the application see the whole document	1-48
E	WO,A,96 05297 (BOEHRINGER MANHHEIM GHBH ;SEEBER STEFAN (DE); RUEGER RUEDIGER (DE)) 22 February 1996 see the whole document	1,8-24, 32-34, 37-46
Т	US,A,5 401 632 (WANG RENFENG ET AL) 28 March 1995 see the whole document	6-9, 13-19
	Y.	

********	 
INTERNATIONAL.	

" or "ional Application No PL I/FR 96/00274

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO-A-9409127	28-04-94	AU-B-	5485994	69-65-94
US-A-5227288	13-07-93	NONE		
EP-A-0300422	25-91-89	AU-B- AU-B- DE-A- JP-A-	3876327	23-05-91 27-01-89 14-01-93 01-05-89
EP-A-0350341	10-01-90	FR-A- AT-T- DE-D- DE-T- ES-T- JP-A-	122399 68922533 68922533 2073451	24-11-89 15-05-95 14-06-95 19-10-95 16-08-95 08-03-90
W0-A-9605297	22-02-96	DE-A-	4428402	15-02-96
US-A-5401632	28-03-95	NONE		

Form PCT/15A/210 (present family arrest) (July 1992)

#### フロントページの続き

(51) Int.C1.6 識別記号 FI C 1 2 R 1:19)

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, M C, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG , CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(KE, LS, MW, SD, SZ, U G), UA(AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ , TM), AL, AU, BB, BG, BR, CA, CN . CZ, EE, FI, GE, HU, IS, JP, KP, KR, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MK, M N, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK , TR, TT, UA, US, UZ, VN

(72)発明者 ダルケ、アンヌーマリー

フランス国、エフー94400・ピトリーーシ ユールーセーヌ、リユ・ジユルーラゲス、 36

(72)発明者 シエルマン, ダニエル

フランス国、エフー75645・パリ・セデツ クス・13、リユ・ドユ・デイスク、50

(72)発明者 ウイル, ピエール フランス国、エフー75003・パリ、リユ・ ドウ・モンモランシー、36